TRAITE DEL DPERATION EN MATIERE L BREVETS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
Destinataire:
Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
en sa qualité d'office élu
Référence du dossier du déposant ou du mandataire ST99021
Date de priorité (jour/mois/année) 22 juin 1999 (22.06.99)
al présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire 2000 (29.12.00) déposée auprès du Bureau international le:
e de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Col mbett s 1211 G nève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Antonia Muller

no de téléphone: (41-22) 338 83 38

.

OPERATION EN MATIERE TRAITE DE **BREVETS**

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

PCT

(article 36 et règle 70 du PCT)

Hétérence du dossier du déposant ou de mandataire ST99021	POUR SUITE A	ONNER		cation de transmission du rapport d'examen international (formulaire PCT/IPEA/416)
Demande internationale n°	Date du dépot interna	ional (jour/moi	is/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FR00/01744	22/06/2000			22/06/1999
Classification internationale des brevet C12N15/85	s (CIB) ou à la fois classificatio	n nationale et	CIB	
Déposant				
AVENTIS PHARMA S.A. et al.				
Le présent rapport d'examen printernational, est transmis au contraction de la			ninistaratio	n chargée de l'examen préliminaire
2. Ce RAPPORT comprend 11 fe	euilles, y compris la présen	te feuille de d	couverture.	
été modifiées et qui serve l'administration chargée d administratives du PCT).	nt de base au présent rapp e l'examen préliminaire inte	ort ou de feu	illes conte	s revendications ou des dessins qui ont nant des rectifications faites auprès de 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
Ces annexes comprennent fe	uilles.			
d'application indus IV	elation d'opinion quant à la strielle e l'invention se selon l'article 35(2) quan strielle; citations et explicati	nouveauté, l'a t à la nouvea ons à l'appui	activité inve	ité inventive et la possibilité
Date de présentation de la demande d'e internationale	examen préliminaire	Date d'ach	èvement du	présent rapport
29/12/2000		03.09.2001		
Nom et adresse postale de l'administrati l'examen préliminaire international: Office européen des breve D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 5: Fax: +49 89 2399 - 4465	ts	Seroz, T	ire autorisé	2300.7790

		· ·	•
•			

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/01744

 Base du ra 	pport	ì
--------------------------------	-------	---

1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)): Description, pages: version initiale 1-43 Revendications, N°: 1 - 33reçue(s) le 29/12/2000 avec la lettre du 27/12/2000 Dessins, feuilles: 1/27-27/27 version initiale Partie de la demande réservée au listage des séquences, pages: 1-9, telles que initialement déposées 2. En ce qui concerne la langue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point. Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est : ☐ la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)). ☐ la langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)). ☐ la langue de la traduction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou 55.3). 3. En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulquées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences: 🖾 contenu dans la demande internationale, sous forme écrite. déposé avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur. remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite. remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur. ☐ La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà

de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.

		•

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/01744

	Ø		laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à séquences Présenté par écrit, a été fournie.
4.	Les	modifications ont entr	aîné l'annulation :
		de la description,	pages:
		des revendications,	n ^{os} :
		des dessins,	feuilles:
5.			été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées à de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle
		(Toute feuille de rem annexée au présent l	placement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et rapport)
6.	Obs	servations complémen	taires, le cas échéant :
II.	Pric	orité	
1.		•	été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que les n'ont pas été remis dans le délai prescrit :
		☐ copie de la dema	ande antérieure dont la priorité a été revendiquée.
		☐ traduction de la c	demande antérieure dont la priorité a été revendiquée.
2.			été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que la riorité a été jugée non valable.
		s besoins du présent r érée comme la date pe	rapport, la date de dépôt international indiquée plus haut est donc ertinente.
3.		ervations complément feuille séparée	taires, le cas échéant :
m.		ence de formulation ustrielle	d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application
1.		-	objet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité inventive tre susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour ce qui concerne :
		l'ensemble de la dem	ande internationale.
	Ø	les revendications nos	28, 33 voir citations et explications.
pai	rce q	ue:	

			•
		•	
	,		

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/01744

	⊠	la demande internationale, ou les revendications n° 28, 33 en question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard duquel l'administration chargée de l'examen préliminaire international n'est pas tenue effectuer un examen préliminaire international (préciser): voir feuille séparée						
		 □ la description, les revendications ou les dessins (en indiquer les éléments ci-dessous), ou les revendications n[∞] en question ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable (préciser) : 						
		les revendications, ou les reve description, de sorte qu'il n'est		•	on, ne se fondent pas de façon adéquate sur la r une opinion valable.			
		il n'a pas été établi de rapport d	de rech	erche internationa	ale pour les revendications n° en question.			
2.	l'anr	Le listage des séquences de nucléotides ou d'acides aminés n'est pas conforme à la norme prévue dans l'annexe C des instructions administratives, de sorte qu'il n'est pas possible d'effectuer un examen préliminaire international significatif:						
		le listage présenté par écrit n'a	pas ét	é fourni ou n'est p	as conforme à la norme.			
		le listage sous forme déchiffrab	le par	ordinateur n'a pas	été fourni ou n'est pas conforme à la norme.			
۷.		laration motivée selon l'article plication industrielle; citation			eauté, l'activité inventive et la possibilité pui de cette déclaration			
1.	Déc	laration						
	Nou	veauté			4, 6, 16, 18-22, 27, 30-31 1-3, 5, 7-15, 17, 23-26, 28-29, 32-33			
	Activ	vité inventive		Revendications Revendications	16, 30-31 1-15, 17-29, 32-33			
	Poss	sibilité d'application industrielle		Revendications Revendications	1-27, 29-32			
2.	Citat	tions et explications	•	. *				

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

voir feuille séparée



Remarques complémentaires concernant le point l

Ce rapport d'examen préliminaire international a été établi sur la base des documents de la présente demande ainsi que des séquences SEQ ID No 1 à SEQ ID No 28, pages 1-9.

Remarques complémentaires concernant le point II

Le document de priorité relatif à la présente demande a été consulté. Il apparaît que la totalité des revendications jouissent du droit de priorité à compté de la date d'enregistrement du document de priorité (22.06.99).

Remarques concernant le point III

Les revendications 28 et 33, dans la mesure où elles concernent l'utilisation in vivo d'un composé à des fins thérapeutiques ou diagnostiques, se rapportent à un objet considéré par cette Autorité comme entrant dans le champ de la Règle 67.1 PCT. En conséquence, aucune opinion ne sera formulée quant à l'application industrielle de l'objet de ces revendications (Article 34(4)(a)(i) PCT).

Remarques complémentaires concernant le point V

La présente demande se rapporte à une composition comprenant deux éléments, l'un contenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur inductible constitué entre autres d'un élément de réponse à un PPAR (SEQ ID No 1, 5) et d'un promoteur transcriptionnel minimal, l'autre comprenant la séquence codante d'un PPAR sous contrôle d'un promoteur transcriptionnel, ces deux éléments pouvant être utilisés de façon simultanée ou espacée dans le temps. Cette invention peut permettre la régulation efficace de l'expression d'acides nucléiques in vivo à des fins cliniques, thérapeutiques ou diagnostiques. Les exemples décrivent entre autres la construction de différents plasmides d'expression contenant des promoteurs inductibles par les PPAR, ces promoteurs pouvant contenir plusieurs éléments de réponse aux PPAR, la construction de plasmides contenant un gène codant pour un PPAR modifié de telle sorte qu'il possède plusieurs sites de liaison du ligand, ainsi que des plasmides comprenant à la fois une cassette d'expression du régulateur transcriptionnel (PPAR) et une cassette d'expression inductible.

Le présent rapport d'examen préliminaire international fait mention des documents (D) suivants qui ont été cités dans le Rapport International Préliminaire de Recherche

		, V . 10
÷		

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

comme étant d'un intérêt particulier pour l'évaluation de la nouveauté et de l'activité inventive de l'objet des revendications. Le numéro d'ordre qui leur est attribué ci-après sera utilisé dans toute la suite de la procédure:

- D1: BARDOT, O. ET AL.: 'PPAR-RXR heterodimer activates a peroxisome proliferator response element upstream of the bifunctional enzyme' BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 192, no. 1, 1993, pages 37-45, XP000907578 ORLANDO, FL US
- D2: WO 96 01317 A (SALK INST FOR BIOLOGICAL STUDI) 18 janvier 1996 (1996-01-18)

Les autres documents classés X dans le Rapport International de Recherche ont également été considérés comme étant susceptibles d'anticiper la nouveauté et pour évaluer l'activité inventive de la présente demande puisque leur contribution est similaire à celle des documents D1 et D2.

Nouveauté Article 33(2) PCT

Le Document D1 concerne la mise en évidence d'une séguence de réponse au PPARα (Peroxysome Proliferator-Activated Receptor α) en amont du gène de l'enzyme péroxisomal bifonctionnel. Il est montré que le PPARα et le RXRα (récepteur X aux acides rétinoïques) forment un hétérodimère capable de se lier spécifiquement à cette séquence, démontrant ainsi le rôle important joué par le PPARα dans la médiation de l'action des proliférateurs de péroxisomes.

Le document D2 décrit la co-transfection de cellules CV-1 avec un vecteur d'expression d'un PPAR et un vecteur d'expression d'un gène rapporteur comprenant trois copies de l'élément de réponse à un PPAR en amont du promoteur de la thymidine kinase, ce promoteur gouvernant l'expression du gène de la luciférase en réponse au ligand de PPAR, Wy 14.643. Ce document concerne également les diverses utilisations de cette invention en particulier une méthode pour l'expression de PPAR recombinants ainsi qu'une méthode de criblage de ligands de PPAR. Ces ligands peuvent être utilisés comme régulateur du métabolisme des lipides.

L'Autorité d'Examen International Préliminaire (AEIP) est d'avis qu'en raison d'un

-

manque de clarté (voir les remarques complémentaires concernant le point VIII), les revendications 1-3, 5, 7-14, 15, 17, 23-26, 28-29, 32-33 présentent un défaut de nouveauté (Article 33(2) PCT).

(i). Ainsi, le document D1 décrit la construction de deux vecteurs plasmidiques, l'un comprenant le gène codant pour la luciférase en amont duquel se trouve le promoteur de la beta-globine ainsi qu'un élément de réponse au PPARα constitué de 3 sites de liaison du PPARα (TGACCT, un "variant fonctionnel" des séquences SEQ ID No 1 et 5), l'autre vecteur comprenant le gène codant pour le PPARα. Un troisième vecteur comprenant le gène codant pour le RXRα est également décrit. Ces vecteurs sont utilisés dans des expériences de co-transfections de cellules hépatiques de souris pour étudier le rôle du PPARα dans la régulation de l'expression du gène codant pour la luciférase en présence ou en absence de Wy-14,643, un ligand de PPARα (page 38, "plasmid constructions" et "transcfection assays"; page 39, "results" lignes 7-10; figure 1, 4; page 44 "discussion" lignes 3-10).

Ainsi, le document D1 anticipe la nouveauté des revendications 1-3, 5, 7-14, 15, 17, 23-26, 28-29.

Le document D2 présentant le même "variant fonctionnel" de PPRE (TGACCT) que le document D1, est également susceptible d'anticiper la nouveauté de ces mêmes revendications

(ii). Les revendications 32 et 33 concernent un procédé d'identification de ligands des PPAR comprenant la mise en contact d'une cellule modifiée par la composition ou le vecteur revendiqué ainsi qu'une molécule test et la mise en évidence de l'expression d'un gène d'intérêt.

Le document D2 présente une méthode de criblage d'agonistes pour les récepteurs PPAR γ et δ , cette méthode comprenant une étape de mise en contact d'une cellule avec la molécule test, cette cellule exprimant l'un desdits récepteurs ainsi qu'un gène rapporteur dont la séquence codante est reliée à un élément de réponse à un PPAR. Cette méthode comprend en outre, la mesure du niveau d'expression du gène rapporteur, cette expression reflétant l'activité transcriptionnelle du PPAR et par conséquent la présence d'un complexe récepteur-ligand actif (page 28, lignes 4-9 et page 34-35, revendication 14).

Le document D2 anticipe, par conséquent, la nouveauté des revendications 32 et 33. De même, la nouveauté de l'objet de ces revendications ne pourrait pas être reconnu

			-
		i.	
4.	1.0		

eu égard à la description de procédés similaires dans plusieurs des autres documents cités dans le Rapport International de Recherche.

(iii). Aucun des documents de l'art antérieur cités dans le rapport préliminaire de recherche ne décrit ou ne suggère la composition, le vecteur, le procédé, le polypeptide et l'acide nucléique dont font l'objet respectivement les revendications 4, 6, 16, 18-22 30 et 31 qui satisfont par conséquent aux conditions de nouveauté de l'Article 33(2) du PCT.

Activité inventive (Article 33(3) PCT)

A la lecture de l'art antérieur concernant les PPAR, il est semble que quand bien même le Demandeur limiterait l'objet revendiqué aux seules séquences SEQ ID No 1 et 5, celui-ci ne satisferait pas aux conditions de l'Article 33(3) PCT. En effet, les différents PPARs reconnaissent divers éléments de réponse aux PPARs. Le choix des séquences SEQ ID No 1 et 5 semble purement arbitraire et ne contribue pas à un/des effet(s) technique(s) ou avantage(s) particulier(s). De plus, la séquence SEQ ID No 5 comprend la séquence complémentaire de l'élément de réponse à un PPAR des documents D1 et D2 (TGACCT), ce qui entraînerait également une absence d'activité inventive pour les revendications précitées.

- (i). La revendication 6 concerne l'emploi d'un virus adéno-associé en tant que vecteur pour la construction génétique revendiquée. L'utilisation d'un tel vecteur est purement arbitraire eu égard au fait que celui-ci ne confère aucun effet technique particulier pouvant être considéré comme une contribution positive à l'activité inventive. En conséquence, la revendication 6 ne satisfait pas aux conditions de l'Article 33(3) PCT.
- (ii). L'insertion de deux (ou davantage) cassettes d'expression dans un seul vecteur est une des nombreuses alternatives connues de l'homme du métier pour co-exprimer différents gènes. De plus, l'assemblage de deux cassettes d'expression en orientation opposée pour former un "promoteur bidirectionnel régulable" est une pratique connue dans le domaine technique correspondant et n'apporte par conséquent, aucune contribution à l'activité inventive. Ainsi, les revendications 4, 18-22 ne sont pas inventives.
- (iii). La revendication 27 se rapporte au procédé revendiqué permettant l'expression

		,

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

régulée d'un acide nucléique dans une cellule musculaire. Le choix du type cellulaire employé est arbitraire et ne témoigne pas d'une activité inventive particulière, et ce d'autant plus qu'il est le seul type cellulaire à avoir été utilisé avec les constructions génétiques revendiquées. La revendication 27 n'est, par conséquent, pas inventive.

Aucun des documents de l'art antérieur cités dans le rapport préliminaire de recherche ne décrit ou ne suggère la composition, le polypeptide et l'acide nucléique dont font l'objet respectivement les revendications 16, 30 et 31 qui satisfont par conséquent aux conditions d'inventivité de l'Article 33(3) du PCT.

Application Industrielle (Article 33(4) PCT)

L'attention du Demandeur est attirée sur le fait qu'il n'existe pas de critère unifié dans les Etats parties au PCT pour déterminer si les revendications 28 et 33 sont susceptibles d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office Européen des Brevets ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation in vivo d'un composé à des fins thérapeutiques ou diagnostiques.

En revanche, les revendications 1-27 et 29-32 satisfaisant aux conditions de l'Article 33(4) du PCT sont susceptibles d'application industrielle.

Remarques complémentaires concernant le point VIII

Les objections suivantes sont émises en vertu de l'Article 6 PCT en combinaison avec la Règle 6.3 PCT concernant la clarté des revendications:

(i). L'objet d'une revendication doit être clair par la seule rédaction de cette revendication et doit définir l'objet pour lequel la protection est recherchée par des caractéristiques techniques (voir Directives pour l'Examen Préliminaire International du PCT, III-4.2).

L'AEIP est d'avis que les termes "un acide nucléigue", "élément" et "variants fonctionnels" sont vagues et équivoques.

De même, la caractérisation d'un produit simplement par son nom (tel que PPAR, PPAR modifié ou RXR) ou par sa fonction (telle que promoteur, promoteur inductible, promoteur bidirectionnel régulable, élément de réponse, site de liaison, région non essentielle, région amplificatrice, ligand de PPAR) sans réelle signification technique ne

			•
			•

satisfait pas aux exigences de l'Article 6 PCT en combinaison avec la Règle 6.3 PCT. En outre, les éléments de réponse, les promoteurs, les sites de liaisons, les ligands etc... étant des molécules chimiques, elles doivent être caractérisées clairement et de façon non ambigüe par leur séquence de nucléotides/leur structure chimique c'est à dire en faisant référence à leur SEQ ID No spécifique et/ou à un numéro de figure. Il est par conséquent nécessaire de reformuler les revendications 1-4, 7-22, 30-33 pour exposer l'invention à l'aide de caractéristiques techniques et ainsi éliminer toute incertitude.

- (II). Il est difficile de concevoir une utilisation "séparée" et non "espacée dans le temps" de deux "éléments" appartenant à une même composition. Les revendications 1 et 2 présentent donc un défaut de clarté.
- (iii). La revendication 5 mentionne l'utilisation de "la construction génétique" selon la revendication 3 qui elle décrit l'emploi de "constructions génétiques distinctes". Le contenu de la revendication 5 n'est par conséquent pas cohérent avec la revendication 3.
- (iv). L'expression "variants fonctionnels" dans les revendications 8 et 9 implique que toute séquence possédant au moins un nucléotide des séquences SEQ ID No 1 et 5 et pour laquelle un PPAR présente une affinité remplit les conditions des revendications 8 et 9. De plus, une telle expression implique que la séquence SEQ ID No 1 est un "variant fonctionnel" de la séquence SEQ ID No 5 (et vice versa).
- (v). Le terme "délété" dans la revendication 11 ne donne aucune précision quant à l'étendue de la délétion en question. Ainsi, la délétion de région(s) non essentielle(s) à la transcription peut être interprétée comme la délétion d'un nucléotide dès lors que celle-ci n'affecte pas l'activité transcriptionnelle.
- (vi). Les revendications 1 et 21 ne définissent pas clairement l'objet de la protection demandée (Article 6 PCT en combinaison avec la Règle 6.3(a) PCT). En effet, celles-ci ne mentionnent pas l'orientation des "éléments de réponse à un PPAR" de telle sorte qu'il est impossible de savoir quel gène verra son expression principalement régulée par le biais de ces "éléments de réponse à un PPAR" au sein d'un vecteur comprenant un "promoteur bidirectionnel régulable".

		•	
		•)	

(vii). L'expression "cellule modifiée" dans la revendication 29 ne donne aucune information quant au type de modification que la cellule a subie en terme de caractéristiques techniques. Une revendication de produit dans laquelle le produit est défini par son procédé de fabrication n'est acceptable que si le produit en tant que tel est nouveau et implique une activité inventive, ce qui n'est pas le cas de l'objet de la revendication 29.

De plus, la seule mise en contact d'une cellule avec un vecteur (même viral) ne suffit pas à ladite cellule pour être modifiée. L'objet de la revendication 29 est insuffisamment décrit.

- (viii). Le terme "produit" dans la revendication 24 est très vague. Il est impossible de déterminer la nature du "produit" en question à la lecture de la revendication.
- (ix). L'exposé de la revendication 33 ne précise pas à quoi/qui la composition ou le vecteur revendiqué est administré pour identifier des ligands de PPAR. Une bactérie? Une levure? une plante? Une souris?



PATENT COOPERATION TREATY

Translation

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	(FCT Atticle 30 and	Rule 70)	10/0/8 720		
Applicant's or agent's file reference ST99021	FOR FURTHER ACTION		onofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date (day/m	onth/year)	Priority date (day/month/year)		
PCT/FR00/01744	22 June 2000 (22.06	5.00)	22 June 1999 (22.06.99)		
International Patent Classification (IPC) or n C12N 15/85	national classification and IPC				
Applicant	AVENTIS PHARMA	S.A.			
This international preliminary exam and is transmitted to the applicant according to the according t		by this Interna	tional Preliminary Examining Authority		
2. This REPORT consists of a total of	11 sheets, including	g this cover she	eet.		
amended and are the basis for	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).				
These annexes consist of a to	otal of sheets.				
3. This report contains indications rela	iting to the following items:				
Basis of the report					
II Priority					
III Non-establishment o	of opinion with regard to novelty,	inventive step	and industrial applicability		
IV Lack of unity of inve	ention				
V Reasoned statement citations and explan	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement				
VI Certain documents cited					
VII Certain defects in the international application					
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand	Date of o	completion of	this report		
29 December 2000 (29.	12.00)	03 Sept	ember 2001 (03.09.2001)		
Name and mailing address of the IPEA/EP Authorized officer					

Telephone No.

Facsimile No.

•		•
		•
	4	
	÷	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR00/01744

I.	Basis	of the re	port	
1.	With	regard to	the elements of the international application:*	-
İ		the inte	mational application as originally filed	
	\boxtimes	the desc	ription:	
		pages	1-43	, as originally filed
l		pages		, filed with the demand
ĺ		pages	, filed with the letter of	
l	\boxtimes	the clair		
1		pages		, as originally filed
		pages	, as amended (togethe	
		pages		, filed with the demand
		pages	1-33 , filed with the letter of	29 December 2000 (29.12.2000)
	\boxtimes	the drav	vinos:	
į	لحا	pages	1/27 27/27	, as originally filed
		pages		, filed with the demand
			, filed with the letter of	
	\square			
1		-	nce listing part of the description: 1-9	
		pages .		, as originally filed
		pages .	, filed with the letter of	
		pages -	, fried what the fetter of	
2.	the ir	nternation	the language, all the elements marked above were available or furnished to the al application was filed, unless otherwise indicated under this item. s were available or furnished to this Authority in the following language	is Authority in the language in which which is:
		the lang	tuage of a translation furnished for the purposes of international search (under R	ule 23.1(b)).
	Щ	the lang	tuage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
		the lang or 55.3)	guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary.	examination (under Rule 55.2 and/
3.	With	regard minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the interna amination was carried out on the basis of the sequence listing:	tional application, the international
	\bowtie	containe	ed in the international application in written form.	:
	\bowtie	filed tog	gether with the international application in computer readable form.	
	Щ	furnishe	d subsequently to this Authority in written form.	
	Ц	furnishe	d subsequently to this Authority in computer readable form.	
		The sta	tement that the subsequently furnished written sequence listing does not ional application as filed has been furnished.	go beyond the disclosure in the
	\boxtimes	The star	tement that the information recorded in computer readable form is identical nished.	to the written sequence listing has
4.		The ame	endments have resulted in the cancellation of:	
		[] tl	he description, pages	į
			he claims, Nos.	
			he drawings, sheets/fig	
5.		This repo	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, si the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	nce they have been considered to go
*	Repla in thi and 7	s report	neets which have been furnished to the receiving Office in response to an invita as "originally filed" and are not annexed to this report since they do no	ntion under Article 14 are referred to ot contain amendments (Rule 70.16
**	Any re	eplaceme	nt sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and anne.	xed to this report.

		•
		•

INTERNATIONAL PRESIMINARY EXAMINATION REPORT

cernational application No.

-			
I.	Rocie	of the	report
4.	Dasis	OT THE	1 CDO! I

 This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

The present international preliminary examination report is based on the documents of the present application as well as sequences SEQ ID NO 1 to SEQ ID NO 28 (pages 1-9).

•			
		Ų.	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

-			
	national	application	No.

PCT/FR00/01744

II. Priority
1. This report has been established as if no priority had been claimed due to the failure to furnish within the prescribed time limit the requested:
copy of the earlier application whose priority has been claimed.
translation of the earlier application whose priority has been claimed.
2. This report has been established as if no priority had been claimed due to the fact that the priority claim has been found invalid.
Thus for the purposes of this report, the international filing date indicated above is considered to be the relevant date.
3. Additional observations, if necessary:
SEE SEPARATE SHEET

		ŧ _o

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

nternational application No.
PCT/FR 00/01744

Suppl	emental	Box
-------	---------	-----

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: II.

The priority document relevant to the present application has been checked. It appears that the claims in their entirety benefit from a right of priority as of the registration date of the priority document (22 June 1999).

			•
			÷.
•,			

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR00/01744

III. Non-	-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability					
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:						
	the entire international application.					
\boxtimes	claims Nos					
becau	se:					
\boxtimes	the said international application, or the said claims Nos					
s	EE SEPARATE SHEET					
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):					
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.					
	no international search report has been established for said claims Nos					
2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:						
	the written form has not been furnished or does not comply with the standard.					
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.					

		•

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/01744

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III.

The present Authority considers that the subject matter of claims 28 and 33 is covered by the provisions of PCT Rule 67.1 in so far as it relates to the *in vivo* use of a compound for therapeutic or diagnostic purposes. For this reason, no opinion will be given on the question of whether the subject matter of these claims is industrially applicable (PCT Article 34(4)(a)(i)).



ŀ	V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
l		citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	4, 6, 16, 18-22, 27, 30, 31	YES
	Claims	1-3, 5, 7-15, 17, 23-26, 28, 29, 32, 33	NO
Inventive step (IS)	Claims	16, 30, 31	YES
	Claims	1-15, 17-29, 32, 33	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-27, 29-32	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

The present application relates to a composition including two elements of which one contains a nucleic acid of interest under the control of an inducible promoter consisting, inter alia, of a PPAR response element (SEQ ID NO 1, 5) and a minimum transcriptional promoter, while the other includes the coding sequence of a PPAR under the control of a transcriptional promoter. Said elements can be used simultaneously or at different times. The present invention can enable effective regulation of in vivo nucleic acid expression for clinical, therapeutic or diagnostic purposes. The examples describe, inter alia, the construction of various expression plasmids containing PPAR-inducible promoters that optionally contain a plurality of PPAR response elements, the construction of plasmids containing a gene coding for a PPAR modified in such a way that it has a plurality of ligand binding sites, as well as plasmids including both an expression cassette of the transcriptional regulator (PPAR) and an inducible expression cassette.

The present international preliminary examination report refers to the following documents (D) cited in the international preliminary search report as being particularly relevant to the assessment of the novelty and

		• •

inventive step of the subject matter of the claims. The numbering given below will be used throughout the rest of the procedure.

D1: BARDOT, O., ET AL.: 'PPAR-RXR heterodimer activates a peroxisome proliferator response element upstream of the bifunctional enzyme', BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 192, no. 1, 1993, pages 37-45, XP000907578, ORLANDO, FL, US

D2: WO 96 01317 A (SALK INST FOR BIOLOGICAL STUDI)
18 January 1996 (1996-01-18)

The other documents cited as "X" documents in the international search report have also been considered likely to anticipate the subject matter of the claims and have been taken into account in the assessment of the inventive step of the present application because their contribution is similar to that of documents D1 and D2.

Novelty (PCT Article 33(2))

Document D1 relates to the revelation of a PPAR α (Peroxisome Proliferator-Activated Receptor α) response sequence upstream from the bifunctional peroxisome enzyme. It has been shown that PPAR α and RXR α (retinoic acid receptor X) form a heterodimer capable of specifically binding to said sequence, thereby demonstrating the important part played by PPAR α in mediating the activity of peroxisome proliferators.

Document D2 describes the co-transfection of CV-1 cells with an expression vector of a PPAR and an expression vector of a reporter gene including three copies of the

		•

PPAR response element upstream from the thymidine kinase promoter that governs the expression of the luciferase gene in response to the PPAR ligand, Wy 14.643. Document D2 also relates to various uses of said invention, particularly a method for recombinant PPAR expression as well as a method for screening for PPAR ligands. The ligands can be used as a lipid metabolism regulator.

The International Preliminary Examining Authority (IPEA) is of the opinion that, because of a lack of clarity (see the complementary observations in Box VIII), claims 1-3, 5, 7-14, 15, 17, 23-26, 28, 29, 32 and 33 lack novelty (PCT Article 33(2)).

(i) Document D1 describes the construction of two plasmid vectors of which one includes the gene coding for the luciferase upstream from which the beta globin promoter is located, as well as a PPAR α response element consisting of three PPAR α binding sites (TGACCT, a "functional variant" of sequences SEQ ID NO 1 and 5), while the other vector includes the gene coding for PPARlpha. A third vector including the gene coding for $RXR\alpha$ is also described. These vectors are used in mouse liver cell co-transfection experiments to study the part played by PPAR α in the regulation of the expression of the gene coding for luciferase in the presence or absence of Wy-14,643, a PPAR α ligand (page 38, "plasmid constructions" and "transfection assays"; page 39, "results", lines 7-10; figures 1 and 4; page 44, "discussion", lines 3-10). Therefore, document D1 deprives claims 1-3, 5, 7-14, 15, 17, 23-26, 28 and 29 of novelty. Since document D2 describes the same "functional variant" as document D1, it too is considered to deprive said

claims of novelty.

		•
		٠

(ii) Claims 32 and 33 relate to a method for identifying PPAR ligands by contacting a cell modified by means of the composition or vector claimed, as well as a test molecule, and revealing the expression of a gene of interest.

Document D2 describes a method for screening PPARy AND δ receptor agonists, which method includes a step of contacting a cell with the test molecule, where said cell expresses one of said receptors as well as a reporter gene of which the coding sequence is linked to a PPAR response element. Said method further includes measuring the level of expression of the reporter gene, where said expression reflects the transcriptional activity of the PPAR and thus the presence of an active ligand/receptor complex (page 28, lines 4-9 and 34-35, claim 14).

It follows that document D2 deprives claims 32 and 33 of novelty.

Similarly, the novelty of the subject matter of these claims cannot be acknowledged in view of the description of similar methods in a number of the other documents cited in the international search report.

(iii) None of the prior art documents cited in the preliminary search report describes or suggests the composition, the method, the polypeptide and the nucleic acid forming the respective subject matter of claims 4, 6, 16, 18-22, 30 and 31, which therefore comply with the requirements of novelty of PCT Article 33(2).

Inventive step (PCT Article 33(3))

In the light of the prior art relating to PPARs, it appears that even if the applicant were to restrict the subject matter claimed to sequences SEQ ID NO 1 and 5

			7.
		e.	

alone, said subject matter would still fail to comply with the requirements of PCT Article 33(3). Indeed, the various PPARs recognise various PPAR response elements. The selection of sequences SEQ ID NO 1 and 5 appears to be completely arbitrary and does not contribute to one or more particular technical effects or advantages. Furthermore, sequence SEQ ID NO 5 includes the sequence complementary to the PPAR response element of documents D1 and D2 (TGACCT), and thus also leads to a lack of inventive step in the above-mentioned claims.

- (i) Claim 6 relates to the use of an adeno-associated virus as a vector for the claimed genetic construction. The use of such a vector is completely arbitrary since it does not lead to a particular technical effect that might be considered to make a positive contribution to an inventive step. Therefore, claim 6 fails to comply with the requirements of PCT Article 33(3).
- (ii) The insertion of two (or more) expression cassettes into a single vector is one of many alternatives known to a person skilled in the art seeking to co-express various genes. Moreover, assembling two expression cassettes in mutually reversed positions to form a "controllable two-way promoter" is part of known practice in the technical field in question and thus makes no contribution to an inventive step. It follows that claims 4 and 18-22 are not inventive.
- (iii) Claim 27 relates to the claimed method enabling the controlled expression of a nucleic acid in a muscle cell. The selection of the cell type used is arbitrary and does not involve the exercise of any particular inventive skill, especially since it is the only cell type to have been used with the genetic constructions claimed. It

			·
			•
a, ·			

follows that claim 27 is not inventive.

None of the prior art documents cited in the preliminary search report describes or suggests the composition, the polypeptide and the nucleic acid forming the respective subject matter of claims 16, 30 and 31, which therefore comply with the requirements of inventive step of PCT Article 33(3).

Industrial applicability (PCT Article 33(4))

The applicant's attention is drawn to the fact that there are no uniform criteria in the PCT Contracting States for determining whether claims 28 and 33 are industrially applicable. Patentability may also be dependent on the way in which the claims are worded. Therefore, the European Patent Office does not consider the subject matter of use claims relating to the *in vivo* therapeutic or diagnostic use of a compound to be industrially applicable.

However, claims 1-27 and 29-32 comply with the requirements of PCT Article 33(4) and are thus industrially applicable.

		7

VIII. Certain bservations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The following objections are raised under the terms of PCT Article 6 in combination with PCT Rule 6.3 relating to the clarity of the claims.

(i) The subject matter of a claim must be clear from the wording of the claim alone and must define the subject matter for which protection is sought in terms of technical features (see the PCT International Preliminary Examination Guidelines, III-4.2).

The IPEA is of the opinion that the terms "a nucleic acid", "element" and "functional variants" are vague and equivocal.

Similarly, characterising a product merely in terms of its name (such as PPAR, modified PPAR or RXR) or function (e.g. promoter, inducible promoter, controllable two-way promoter, response element, binding site, non-essential region, amplifier region, PPAR ligand) with no real technical meaning fails to comply with the requirements of PCT Article 6 in combination with PCT Rule 6.3. Furthermore, since the response elements, promoters, binding sites, ligands, etc., are chemical molecules, they should be characterised clearly and unambiguously in terms of their nucleotide sequence or chemical structure, i.e. by reference to their specific SEQ ID NO and/or a figure. It is therefore necessary to reword claims 1-4, 7-22 and 30-33 so as to disclose the invention using technical features and thus dispel any uncertainty.

(ii) It is difficult to imagine how two "elements" that are part of a single composition could be used "separately" but not "at different times". Claims 1 and 2

		,	
·			
		•	

VIII. Certain observations on the international application

are thus unclear.

- (iii) Claim 5 mentions the use of the "genetic construction" according to claim 3, which in turn describes the use of "separate genetic constructions". Therefore, the content of claim 5 is inconsistent with claim 3.
- (iv) The term "functional variants" used in claims 8 and 9 means that any sequence which has at least one nucleotide from sequences SEQ ID NO 1 and 5 and for which a PPAR has affinity meets the criteria of claims 8 and 9. Furthermore, such a term suggests that SEQ ID NO 1 is a "functional variant" of SEQ ID NO 5 (and vice versa).
- (v) The term "deleted" used in claim 11 does not specify the extent of the deletion in question. Therefore, the deletion of one or more regions that are not essential for transcription can be interpreted as the deletion of a nucleotide as long as such deletion does not affect the transcriptional activity.
- (vi) Claims 1 and 21 do not clearly define the subject matter for which protection is sought (PCT Article 6 in combination with PCT Rule 6.3(a)). Indeed, said claims do not mention the orientation of the "PPAR response elements", meaning that it is impossible to tell what gene will have its expression regulated mainly by means of said "PPAR response elements" within a vector including a "controllable two-way promoter".
- (vii) The expression "modified cell" used in claim 29 provides no information on the type of modification that



VIII. Certain observations on the international application

has been carried out on the cell in terms of technical features. A product claim in which the product is defined in terms of the method for making same is not acceptable unless the product as such is novel and involves an inventive step, which is not the case with the subject matter of claim 29.

Furthermore, merely contacting a cell with a vector (even a viral vector) is not sufficient to modify the cell. The subject matter of claim 29 has been insufficiently described.

(viii) The term "product" used in claim 24 is very vague. It is impossible to determine the nature of the "product" in question from reading the claim.

(ix) The disclosure of claim 33 does not specify to what or to whom the claimed composition or vector is administered in order to identify PPAR ligands. Is it a bacterium? A yeast? A plant? A mouse?



because:

No.6488 P. 113/127

INTERNATIONAL PRELIMINARY **EXAMINATION REPORT**

International application No./PCT/FR00/0 444

									19		
							.		ب ب	DE(2001 t Dept.
4.	The	e amen	dments have resul	ted in the can	cellation of	f:			(0)	^{,5} aten	2001 It Dept.
		☐ th	e description, pag	es					15.5	ځ,	
		☐ th	e claims,	Nos.						18	058280
		☐ th	e drawings, sheets	s/tig							
5.			eport has been wr beyond the descri								as
			eplacement sheets hed to this report).	comprising ar	mendment	s of this natu	ure should b	be indicate	d in p	ooint 1 a	and
6.	Add	ditional (observations, if ne	cessary:						,	
11.,	Prio	ority									
1.			eport has been est escribed time limit			had been cl	laimed due	to the failu	ire to	furnist	within
			copy of the earlier a	application wh	ose priority	y has been c	laimed				
		□ t	ranslation of the ea	ırlier applicatio	on whose p	priority has b	een claime	ed.			
2.			eport has been es has been found inv		f no priorit	y had been	claimed du	ue to the fa	act th	at the	priority
		s for the	e purposes of this te.	report, the in	ternational	l filing date i	indicated at	bove is co	nside	red to	be the
3.			bservations, if nec te sheet	essary:							
111.	Non	-establ	lishment of opinio	on with regard	d to novel	lty, inventiv	e step and	l industria	l app	licabili	ity
The obvi	ques ious),	stions w or to be	hether the claime industrially applic	d inv ntion ap able hav not	ppears to been and	be novel, to will not be e	involve ar	n inventive respect of	step	(to be	non-
		the ent	ir international ap	plication,							
	\boxtimes	claims	Nos. 28,33 see cit	ations and exp	planations.					•	•

		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•
			•

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR00/01744

	×	the said international application, or the said claims Nos. 28,33 relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify): see separate sheet							
		the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify);							
		the claims, or said claims Nos. are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.							
		no international search report ha	as been	established to	r said claims Nos.				
2.	A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:								
		the written form has not been furnished or does not comply with the standard.							
•		the computer readable form has	not bee	n furnished or	does not comply with the standard.				
J.	. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement								
١.	Stat	ement							
	٨	loveity	Yes: No:	Claims Claims	4, 6, 16, 18-22, 27, 30-31 1-3, 5, 7-15, 17, 23-26, 28-29, 32-33				
	lr	nventive Step	Yes: No:	Claims Claims	16, 30-31 1-15, 17-29, 32-33				
	ir	ndustrial Applicability	Yes: No:	Claims Claims	1-27, 29-32				

VIII. Certain observations in the international application

2. Citations and explanations see separate sheet

The following observations on the clarity of the claims, descriptions, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made: see separate sheet

· .

International application No. PCT/FR00/01744

Additional remarks regarding point I

This international preliminary examination report was established on the basis of the documents of the present application as well as of sequences SEQ ID No. 1 to SEQ ID No. 28, pages 1-9.

Additional remarks regarding point II

The priority document relating to the present application has been consulted. It appears that all the claims benefit from the right of priority starting from the date of registration of the priority document (22.06.99).

Remarks regarding point III

Claims 28 and 33, in so far as they relate to the in vivo use of a compound for therapeutic or diagnostic purposes, relate to a subject matter considered by this Authority as coming within the field of Rule 67.1 PCT. Consequently, no opinion will be formulated as to the industrial application of the subject matter of these claims (Article 34(4)(a)(i) PCT).

Additional remarks regarding point V

The present application relates to a composition comprising two elements, one containing a nucleic acid of interest under the control of an inducible promoter consisting, inter alia, of a PPAR response element (SEQ ID No. 1, 5) and of a minimal transcriptional promoter, the other comprising the sequence encoding a PPAR under the control of a transcriptional promoter, it being possible for these two elements to be used simultaneously or spaced out over time. This invention can allow the effective regulation of the expression of nucleic acids in vivo for clinical, therapeutic or diagnostic purposes. The examples describe, inter alia, the construction of various expression plasmids containing promoters inducible by PPARs, it being possible for these promoters to contain several PPAR response elements, the construction of plasmids containing a gene encoding a PPAR modified such that it possesses several ligand binding sites, as well as plasmids comprising both a cassette for expression of the transcriptional regulator (PPAR) and an inducible expression cassette.

The present international preliminary examination report mentions the following documents (D) which were cited in the International Preliminary Search Report as

;

International application No. PCT/FR00/01744

being of particular interest for evaluating the novelty and the inventive step of the subject matter of the claims. The serial number which is attributed to them below will be used in the remainder of the procedure:

D1: BARDOT, O. ET AL.: 'PPAR-RXR heterodimer activates a peroxisome proliferator response element upstream of the bifunctional enzyme' AND BIOCHEMICAL BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 192, No. 1, 1993, pages 37-45. XP000907578 ORLANDO, FL US

WO 96 01317 A (SALK INST FOR BIOLOGICAL STUDI) 18 January D2: 1996 (1996-01-18)

The other documents classified X in the International Search Report were also considered as being capable of anticipating the novelty and for evaluating the inventive step of the present application since their contribution is similar to that of documents D1 and D2.

Novelty Article 33(2) PCT

Document D1 relates to the identification of a PPARa response sequence (Peroxysome Proliferator-Activated Receptor α) upstream of the bifunctional peroxisomal enzyme gene. It is shown that PPARα and RXRα (retinoid X receptor) form a heterodimer capable of specifically binding to this sequence, thus demonstrating the important role played by PPARa in mediating the action of peroxisome proliferators.

Document D2 describes the co-transfection of CV-1 cells with a vector for the expression of a PPAR and a vector for the expression of a reporter gene comprising three copies of the PPAR response element upstream of the thymidine kinase promot r, this promoter governing the expression of the luciferase gene in response to the PPAR ligand, Wy 14.643. This document also relates to the various uses of this invention, in particular a method for the expression of recombinant PPARs as well as a method for screening PPAR ligands. These ligands may be used as a regulator of the metabolism of lipids.

International application No. PCT/FR00/01744

The International Preliminary Examination Authority (IPEA) is of the opinion that, because of a lack of clarity (see the additional remarks regarding point VIII), Claims 1-3, 5, 7-14, 15, 17, 23-26, 28-29, 32-33 exhibit a lack of novelty (Article 33(2) PCT).

(i). Thus, document D1 describes the construction of two plasmid vectors, one comprising the gene encoding luciferase upstream of which there is the beta-globin promoter as well as a PPARα response element consisting of three PPARα binding sites (TGACCT, a "functional variant" of sequences SEQ ID No. 1 and 5), the other vector comprising the gene encoding PPARα. A third vector comprising the gene encoding RXRα is also described. These vectors are used in experiments for cotransfections of mouse hepatic cells for studying the role of PPARα in the regulation of the expression of the gene encoding luciferase in the presence or in the absence of Wy-14,643, a PPARα ligand (page 38, "plasmid constructions" and "transfection assays"; page 39, "results" lines 7-10; Figure 1, 4; page 44 "discussion" lines 3-10).

Thus, document D1 anticipates the novelty of Claims 1-3, 5, 7-14, 15, 17, 23-26, 28-29.

Document D2, presenting the same "functional variant" of PPRE (TGACCT) as document D1, is also capable of anticipating the novelty of these same claims.

(II). Claims 32 and 33 relate to a method for identifying PPAR ligands comprising bringing into contact a cell modified by the composition or the vector claimed as well as a test molecule and identifying the expression of a gene of interest.

Document D2 presents a method for screening agonists for the PPAR γ and δ receptors, this method comprising a step of bringing a cell into contact with the test molecule, this cell expressing one of the said receptors as well as a reporter gene whose coding sequence is linked to a PPAR response element. This method comprises, in addition, measuring the level of expression of the reporter gene, this expression reflecting the transcriptional activity of the PPAR and consequently the presence of an active receptor-ligand complex (page 28, lines 4-9 and page 34-35, Claim 14).

Document D2 consequently anticipates the novelty of Claims 32 and 33. Likewise, the novelty of the subject matter of these claims cannot be recognized in the light of the description of similar methods in several of the other documents cited in the International Search Report.

International application No. PCT/FR00/01744

(iii). None of the prior art documents cited in the preliminary search report describes or suggests the composition, the vector, the method, the polypeptide and the nucleic acid which are the subject matter of claims 4, 6, 16, 18-22, 30 and 31, respectively, which consequently satisfy the conditions of novelty of Article 33(2) PCT.

Inventive step (Article 33(3) PCT)

On reading the prior art relating to the PPARs, it appears that even if the Applicant were to limit the subject matter claimed solely to sequences SEQ ID No. 1 and 5, it would not satisfy the conditions of Article 33(3) PCT. Indeed, the different PPARs recognize various PPAR response elements. The choice of sequences SEQ ID No. 1 and 5 appears to be purely arbitrary and does not contribute to (a) particular advantageous technical effect(s). Furthermore, sequence SEQ ID No. 5 comprises the sequence complementary to the PPAR response element of documents D1 and D2 (TGACCT), which would also result in a lack of inventive step for the abovementioned claims.

- (i). Claim 6 relates to the use of an adeno-associated virus as vector for the genetic construct claimed. The use of such a vector is purely arbitrary in the light of the fact that it does not confer any particular technical effect which may be considered as a positive contribution to the inventive step. Consequently, Claim 6 does not satisfy the conditions of Article 33(3) PCT.
- (ii). The insertion of two (or more) expression cassettes into a single vector is one of the many alternatives known to a person skilled in the art for co-expressing different genes. Furthermore, the assembling of two expression cassettes in opposite orientation in order to form a "regulatable bidirectional promoter" is a practice known in the corresponding technical field and consequently makes no contribution to the inventive step. Thus, Claims 4, 18-22 are not inventive.
- (iii). Claim 27 relates to the claimed method allowing the regulated expression of a nucleic acid in a muscle cell. The choice of the cell type used is arbitrary and does not reflect a particular inventive step, all the more so since it is the only cell type to have been used with the genetic constructs claimed. Claim 27 is consequently not inventive.

	, ,	, , , ,

International application No. PCT/FR00/01744

None of the prior art documents cited in the preliminary search report describes or suggests the composition, the polypeptide and the nucleic acid which are the subject matter of Claims 16, 30 and 31, respectively, which consequently satisfy the conditions of inventiveness of Article 33(3) PCT.

Industrial application (Article 33(4) PCT)

The Applicant's attention is drawn to the fact that there is no unified criterion in the States which are parties to the PCT for determining whether Claims 28 and 33 are susceptible of industrial application. Patentability may also depend on the manner in which the claims were formulated. Thus, the European Patent Office does not consider as susceptible of industrial application the subject matter of claims for using in vivo a compound for therapeutic or diagnostic purposes.

On the other hand, Claims 1-27 and 29-32 which satisfy the conditions of Article 33(4) PCT are susceptible of industrial application.

Additional remarks regarding point VIII

The following objections are stated by virtue of Article 6 PCT in combination with Rule 6.3 PCT regarding the clarity of the claims:

(i). The subject matter of a claim should be clear solely from the wording of this claim and should define the subject matter for which protection is sought by technical characteristics (see Directives for the PCT International Preliminary Examination, III-4.2).

The IPEA is of the opinion that the terms "a nucleic acid", "element" and "functional variants" are vague and ambiguous.

Likewise, the characterization of a product simply by its name (such as PPAR, modified PPAR or RXR) or by its function (such as promoter, inducible promoter, regulatable bidirectional promoter, response element, binding site, nonessential region, enhancer region, PPAR ligand) without a real technical meaning does not satisfy the requirements of Article 6 PCT in combination with Rul 6.3 PCT. In addition, the response elements, promoters, binding sites, ligands and the like being chemical molecules, they must be clearly and unambiguously characterized by their nucleotide sequence/their chemical structure, that is to say with reference to their specific SEQ ID No. and/or to a figure number.

		•	
	•		

International application No. PCT/FR00/01744

It is consequently necessary to reformulate Claims 1-4, 7-22, 30-33 in order to disclose the invention with the aid of technical characteristics and thus remove any uncertainty.

- (ii). It is difficult to understand a use "separately" and not "spaced out over time" of two "elements" belonging to the same composition. Claims 1 and 2 therefore lack clarity.
- (iii). Claim 5 mentions the use of "the genetic construct" according to Claim 3 which for its part describes the use of "distinct genetic constructs". The content of Claim 5 is consequently not consistent with Claim 3.
- (iv). The expression "functional variants" in Claims 8 and 9 implies that any sequence possessing at least one nucleotide of sequences SEQ ID No. 1 and 5 and for which a PPAR exhibits affinity fulfils the conditions of Claims 8 and 9.

Furthermore, such an expression implies that sequence SEQ ID No. 1 is a "functional variant" of sequence SEQ ID No. 5 (and vice versa).

- (v). The term "deleted" in Claim 11 gives no clarification as to the extent of the deletion in question. Thus, the deletion of (a) region(s) not essential for the transcription may be interpreted as the deletion of a nucleotide as long as it does not affect the transcriptional activity.
- (vi). Claims 1 and 21 do not clearly define the subject matter of the protection applied for (Article 6 PCT in combination with Rule 6.3(a) PCT. Indeed, they do not mention the orientation of the "PPAR response elements" such that it is impossible to know the gene whose expression will be mainly regulated by means of these "PPAR response elements" within a vector comprising a "regulatable bidirectional promoter".
- (vii). The expression "modified c II" in Claim 29 giv s no information as to the type of modification to which the cell has been subjected in terms of technical characteristics. A product claim in which the product is defined by its method of manufacture is only acceptable if the product as such is novel and involves an inventive step, which is not the case for the subject matter of Claim 29.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT - SEPARATE SHEET

International application No. PCT/FR00/01744

Furthermore, the mere bringing of a cell into contact with a vector (even viral) is not sufficient for the said cell to be modified. The subject matter of Claim 29 is insufficiently described.

(vili). The term "product" in Claim 24 is very vague. It is impossible to determine the nature of the "product" in question on reading the claim.

(ix). The wording of Claim 33 does not specify to what/whom the composition or the vector claimed is administered in order to identify PPAR ligands. A bacterium? A yeast? A plant? A mouse?

		÷ • •

PCT/FR00/01744

71

AMENDED CLAIMS

[received by the international office on 3 January 2001 (03.01.01); original claims 1-30 replaced by new claims 1-33 (4 pages)]

- 5 1. Composition comprising:
 - (a) a first element comprising a nucleic acid of interest under the control of an inducible promoter comprising a PPAR response element and a minimal transcriptional promoter, and
- 10 (b) a second element comprising a nucleic acid encoding a PPAR under the control of a transcriptional promoter, for their use simultaneously, separately or spaced out over time.
- 2. Composition according to Claim 1, characterized in that it comprises in addition:
 - (c) a ligand for PPAR,
 for a use simultaneously, separately or spaced out over
 time.
- 20 3. Composition according to Claim 1 or 2, characterized in that the elements (a) and (b) are carried by distinct genetic constructs.
- 4. Composition according to Claim 1 or 2, characterized in that the elements (a) and (b) are 25 assembled in the same genetic construct.

	,	

PCT/FR00/01744

- 5. Composition according to Claim 3 or 4, characterized in that the genetic construct is a plasmid or viral vector.
- 6. Composition according to Claim 5,5 characterized in that the viral vector is an adenoassociated virus (AAV).
 - 7. Composition according to one of Claims 1 to 6, characterized in that the PPAR response element comprises one or more PPAR-binding sites.
- 8. Composition according to Claim 7, characterized in that the PPAR response element comprises one or more sites having the sequence SEQ ID NO:1 or functional variants of this sequence.
 - 9. Composition according to Claim 7,
- 15 characterized in that the PPAR response element comprises one or more sites having the sequence SEQ ID NO:5 or functional variants of this sequence.
- 10. Composition according to Claims 7 to 9, characterized in that the response element comprises up.
 20 to 30 binding sites, preferably from 3 to 20, more preferably from 5 to 15.
- 11. Composition according to one of Claims 1 to 10, characterized in that the minimal promoter is a promoter of a cellular or viral gene deleted for the region(s) not essential for transcriptional activity.

	,	

PCT/FR00/01744

- 12. Composition according to one of Claims 1 to 11, characterized in that the inducible promoter comprises, in addition, an enhancer region.
- 13. Composition according to one of Claims 1
 5 to 12, characterized in that the minimal promoter and
 the PPAR response element are in the same orientation.
- 14. Composition according to one of Claims 1 to 12, characterized in that the minimal promoter and the PPAR response element are in the opposite

 10 orientation.
 - 15. Composition according to one of Claims 1 to 14, characterized in that the nucleic acid encoding a PPAR encodes a PPARQ or a PPARQ.
- 16. Composition according to one of Claims 1
 15 to 15, characterized in that the nucleic acid encoding
 a PPAR encodes a modified PPAR comprising several
 ligand-binding sites.
- 17. Composition according to one of Claims 1 to 16, characterized in that it comprises, in addition, 20 an element (d) comprising a nucleic acid encoding an RXR under the control of a transcriptional promoter.
 - 18. Vector comprising an element (a) and an element (b) according to Claim 1.
 - 19. Vector according to Claim 18,
- 25 characterized in that the elements (a) and (b) are in the opposite orientation.

			, , ;
,			

PCT/FR00/01744

- 20. Vector according to Claim 18 or 19, characterized in that the inducible promoter of the element (a) and the transcriptional promoter of the element (b) are assembled in the vector to form a regulable bidirectional promoter.
- 21. Vector according to Claim 20,
 characterized in that it comprises, in the 5'→3'
 direction, a first nucleic acid encoding a PPAR, a
 first minimal transcriptional promoter controlling the
 expression of the said first nucleic acid, one or more
 PPAR response elements, a second minimal
 transcriptional promoter and, under the control of the
 said second minimal transcriptional promoter, a second
 nucleic acid encoding a product of interest.
- 22. Vector according to one of Claims 18 to
 21, characterized in that it comprises, in addition, an
 element (d) according to Claim 17.
- 23. Use of a composition according to one of Claims 1 to 17 or of a vector according to one of 20 Claims 18 to 22 for expressing a nucleic acid of interest in a cell ex vivo or in vitro.
- 24. Use of a composition according to one of Claims 1 to 17 or of a vector according to one of Claims 18 to 22 for the preparation of a product intended for expressing a nucleic acid of interest in a cell in vivo.

		•	

PCT/FR00/01744

- 25. Method for the regulated expression of a nucleic acid in a cell, in vitro or ex vivo comprising bringing the said cell into contact with a composition according to one of Claims 1 to 17 or a vector 5 according to one of Claims 18 to 22.
 - 26. Method according to Claim 25, characterized in that it is a mammalian, preferably human cell.
 - 27. Method according to Claim 26,
- 10 characterized in that it is a muscle cell.
 - 28. Method for regulating the expression of a nucleic acid in vivo comprising the administration of a composition according to one of Claims 1 to 17 or of a vector according to one of Claims 18 to 22.
- 29. Cell modified by bringing into contact with a composition according to one of Claims 1 to 17 or a vector according to one of Claims 18 to 22.
 - 30. Modified PPAR comprising several ligandbinding sites.
- 20 31. Nucleic acid encoding a PPAR according to Claim 30.
- 32. Method for identifying PPAR ligands,
 comprising the bringing of a cell according to Claim 29
 into contact with a test molecule and the detection of
 the expression of the nucleic acid of interest.

	•	

PCT/FR00/01744

76

33. Method for identifying PPAR ligands in vivo, characterized in that there is administered a composition according to one of Claims 1 to 17 or a vector according to one of Claims 18 to 22 as well as a test molecule, and in that the expression of the nucleic acid of interest is detected.

	,	

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 28 décembre 2000 (28.12.2000)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 00/78986 A1

(51) Classification internationale des brevets7: C12N 15/85, A61K 48/00, C07K 14/705, C12N 5/10

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/01744

(22) Date de dépôt international: 22 juin 2000 (22.06.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/07957

22 juin 1999 (22.06.1999)

60/149,721

20 août 1999 (20.08.1999)

US

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): AVEN-TIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): DARTEIL, Raphaël [FR/US]; 1585 Campus Drive, Berkeley, CA 94708 (US). CROUZET, Joël [FR/FR]; 12, rue Michel Voisin, F-92330 Sceaux (FR). STAELS,-Bart [BE/BE]; 155, avenue d'Huart, F-1950 Kraainem (FR)/MAH-FOUDI, Abderrahim [FR/FR]; 41, rue des Bergers, F-94440 Marolles en Brie (FR).

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: REGULATION SYSTEM OF EXPRESSION USING NUCLEAR PPAR RECEPTORS

(54) Titre: SYSTEME DE REGULATION DE L'EXPRESSION UTILISANT LES RECEPTEURS NUCLEAIRES PPAR

	A	Facteur d'induction par le BRL 49653	Pourcentage de hCMV-IE
1		x 13	27 %
2		x 9	6 %
3	+ J.10 /	x 31	9%
4	+ 310	x 8	108 %
5		x 9	38 %
6		x 14	2 %.
7	1 July 1	x 34	4 %
8	Jx15	x 31	6%
9	153 E3411111111111111	x 33	4 %

- 3 : luc+
- promoteur TK (-105 / +56)
- : hPPARy2
- : hPPARy2y2
- : sites J Apo A-D
- poly A
- A...BRL49653 INDUCTION FACTOR
- B...hCMV-IE PERCENTAGE
- C...SV40 PROMOTER
- D...TK(-105/+56) PROMOTER
- E...CMV(-54/+48) PROMOTER

The invention (57) Abstract: concerns novel methods the compositions for pharmacological regulation of the expression of transgenes. More particularly, it concerns a composition comprising: (à) a first element comprising a nucleic acid of interest under the control of an inducible promoter comprising an element containing a response element to a PPAR and a minimal transcriptional receptor; and (b) a second element comprising a nucleic acid coding for a PPAR under the control of a transcriptional for simultaneous, promoter. separate or prolonged use. The invention concerns the use of said compositions and methods in the experimental, clinical, therapeutic or diagnostic fields.

WO 00/78986 A1



- (74) Mandataire: LECCA, Patricia; Aventis Pharma S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- Avec rapport de recherche internationale.
- Avec revendications modifiées.

Date de publication des revendications modifiées:

19 avril 2001

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(57) Abrégé: La présente invention concerne de nouvelles méthodes et compositions pour la régulation pharmacologique de l'expression de transgènes. Elle concerne plus particulièrement une composition comprenant: (a) un premier élément comprenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur inductible comprenant un élément de réponse à un PPAR et un promoteur transcriptionnel minimal, et (b) un deuxième élément comprenant un acide nucléique codant un PPAR sous contrôle d'un promoteur transcriptionnel, en vue de leur utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps. L'invention concerne l'utilisation de ces compositions et méthodes dans les domaines expérimentaux, cliniques, thérapeutiques ou diagnostiques.

5

10

15

20

25

30

1

SYSTEME DE REGULATION DE L'EXPRESSION UTILISANT LES RECEPTEURS NUCLEAIRES PPAR

La présente invention concerne le domaine de la biologie. Elle concerne notamment le domaine de la régulation de l'expression de gènes et, plus particulièrement, elle décrit la mise au point et le développement d'un nouveau système de régulation pharmacologique de l'expression de transgènes. L'invention repose notamment sur l'utilisation de constructions d'origine humaine pour activer la transcription du transgène. L'invention décrit ainsi de nouvelles compositions, constructions et méthodes permettant la régulation efficace de l'expression d'un acide nucléique in vitro, ex vivo ou in vivo, par exemple dans les cellules musculaires. Les applications qui découlent de la présente invention sont nombreuses, dans les domaines expérimentaux, cliniques, thérapeutiques ou diagnostiques, par exemple.

Le contrôle du niveau et de la durée de l'expression des transgènes est nécessaire pour de nombreuses applications. Ainsi, en thérapie génique, le succès de la thérapie peut requérir un dosage spécifique de la protéine synthétisée à partir du transgène. De même, la production de protéines recombinantes in vitro peut être améliorée en utilisant des systèmes d'expression inductibles, permettant par exemple de découpler les phases de croissance et de production. La construction d'animaux transgéniques, l'étude des effets d'un gène ou de la biodisponibilité d'une protéine, etc. sont autant de situations dans lesquelles un contrôle approprié de l'expression génétique peut être mis en œuvre et apporter des améliorations.

Différents régulateurs de transcription artificiels ont été conçus dans l'art antérieurs, activés par une molécule xénobiotique qui se lient sur les séquences promotrices de la transcription du transgène.

Une première illustration de ces régulateurs a été construite par fusion du répresseur Lac de <u>E. coli</u> avec le domaine transactivateur de VP16 du <u>virus herpès simplex</u> (HSV). Deux versions de ces régulateurs existent, l'une pouvant être activée par l'isopropyl b-D-thiogalactoside (IPTG) et l'autre inactivée par l'IPTG (Baim S. et coll., *Proc Natl Acad Sci U S A*, **88** (1991) 5072-5076 ; Labow M. et coll., *Mol. Cell. Biol.*, **10** (1990) 3343-3356).

2

Un autre système a été construit par fusion du répresseur Tet de <u>E. coli</u> avec le domaine transactivateur de VP16 de HSV. Il existe également deux versions de ces régulateurs, l'une pouvant être activée par la tétracycline ou ses dérivés et l'autre inactivée par ces mêmes molécules (Gossen M. et Bujard H., *Proc Natl Acad Sci U S A*, **89** (1992) 5547-5551; Gossen M. et coll., *Science*, **268** (1995) 1766-1769).

5

10

15

20

25

30

Un autre système a été construit par fusion du domaine de liaison à l'ADN de la protéine GAL4 de S. cerevisiae avec le domaine de liaison au ligand du récepteur humain à la progestérone et le domaine transactivateur de VP16 de HSV, cette version est activée par un analogue de la progestérone tel que le RU486 (Wang Y. et coll., Proc Natl Acad Sci U S A, 91 (1994) 8180-8184). Une fusion du récepteur à l'ecdysone de drosophile avec le domaine transactivateur de VP16 de HSV a également été décrite, activée par l'ecdysone et les analogues de cette hormone stéroïdienne (No D. et coll., Proc Natl Acad Sci U S A, 93 (1996) 3346-3351). Un autre système tire parti de la capacité de certaines molécules immunosuppressives (cyclosporine A, rapamycine et ses dérivés) de promouvoir l'association de certaines protéines cellulaires. Un régulateur transcriptionnel est alors constitué de deux sous-unités protéiques, la première peut être formée par la fusion d'un domaine de liaison à l'ADN chimérique et de trois copies de la protéine humaine FKBP et la deuxième par la fusion du domaine de liaison à la rapamycine de la protéine humaine FRAP et du domaine transactivateur de la sous-unité p65 de NFkB humain. Ce régulateur transcriptionnel est activé par la rapamycine qui permet la dimérisation des deux sous-unités (Rivera V. et coll., Nat. Med., 2 (1996) 1028-1032).

Même si ces systèmes permettent d'obtenir des niveaux de régulation satisfaisants dans certains tissus, ils présentent néanmoins certains inconvénients qui limitent leurs conditions d'utilisation. Ainsi, ces régulateurs transcriptionnels sont des protéines xénogéniques chez l'homme. Elles sont en effet constituées de fragments protéiques provenant de bactérie, de virus, de levure ou d'insecte ou, lorsque les domaines protéiques sont d'origine humaine, leur jonction crée des séquences étrangères à l'homme. Ces domaines

3

protéiques peuvent donc induire une réaction immunitaire cytotoxique, entraînant la destruction des cellules qui expriment le gène d'intérêt sous contrôle du régulateur transcriptionnel xénogénique, et ainsi l'arrêt de l'expression du transgène. Cette situation peut imposer le recours à des administrations répétées du gène thérapeutique, ce qui constitue un inconvénient important, notamment lorsque cela implique un acte chirurgical traumatique, et qui n'est pas toujours efficace, notamment lorsque le vecteur du gène thérapeutique est un virus dont la première injection provoque une réaction immunitaire. En outre, les niveaux d'expression observés avec les systèmes de régulation de l'art antérieur ne sont pas toujours satisfaisants.

5

10

15

20

25

30

Il existe donc un besoin d'un système de régulation de l'expression amélioré, compatible avec un usage in vivo, utilisable dans différents tissus, et assurant des niveaux d'expression importants à l'état activé. La présente invention apporte une solution à ces problèmes.

La présente invention concerne en effet un système de régulation utilisant un activateur d'origine humaine. Ceci doit permettre d'éviter les administrations répétées du gène thérapeutique.

La présente invention décrit en particulier un système amélioré d'expression inductible utilisant les récepteurs nucléaires PPAR (Peroxisome régulateurs proliferator-activated receptors) comme transcriptionnels. L'utilisation de PPRE dans un système d'expression hépatospécifique a été décrit dans la demande WO 98/21349. Le système amélioré selon l'invention permet à présent de produire le régulateur transcriptionnel (une protéine PPAR d'origine humaine, et donc essentiellement non xénogénique chez l'homme), et le promoteur inductible, qui contrôle l'expression du transgène, est composé d'une part d'un promoteur minimum et d'autre part d'un élément de réponse aux PPAR (PPRE). Le système de l'invention est activable, in vitro et également in vivo, en particulier dans le muscle, par les ligands spécifiques des PPAR. De plus, le niveau d'expression du transgène, obtenu après activation, est comparable à celui d'un promoteur fort comme le promoteur hCMV-IE.

4

Le système selon la présente invention présente donc de nombreux avantages, à la fois en termes d'induction importante, de tolérance (notamment pour un usage in vivo), de force et de conditions d'utilisation.

5

10

15

20

25

30

L'invention décrit donc de nouvelles constructions pour la réalisation et la mise en œuvre de ce système, notamment des régions promotrices, des cassettes d'expression et des plasmides. L'invention décrit aussi des constructions nouvelles de PPAR permettant un contrôle amélioré de l'expression de gènes, ainsi que des combinaisons de ces différentes constructions. L'invention montre en outre que ces méthodes et compositions permettent un contrôle et une régulation importants de l'expression in vitro et in vivo. L'invention concerne aussi des cellules comprenant des constructions de l'invention, ainsi que des méthodes de criblage de composés ligands des PPAR, par exemple.

Plus particulièrement, un premier objet de l'invention réside dans une composition comprenant:

- (a) un premier élément comprenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur inductible comprenant un élément de réponse à un PPAR et un promoteur transcriptionnel minimal, et
- (b) un deuxième élément comprenant un acide nucléique codant un PPAR sous contrôle d'un promoteur transcriptionnel, en vue de leur utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps.

Dans un mode plus particulier, les compositions de l'invention comprennent en outre:

(c) un ligand de PPAR, également en vue d'une utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps.

Avantageusement elles comprennent en outre un élément (d) comprenant un acide nucléique codant un récepteur rétinoïde X (RXR) sous le contrôle d'un promoteur transcriptionnel.

5

L'expression en vue d'une utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps indique que les éléments (a), (b), le cas échéant (c), et/ou (d), peuvent être préparés séparément, conditionnés séparément, et utilisés séquentiellement, pour permettre le contrôle de l'expression de l'acide nucléique d'intérêt. Typiquement, les éléments (a) et (b), et éventuellement (d) sont préparés et conditionnés ensemble, alors que le composé c) est conditionné séparément et utilisé de manière espacée dans le temps avec (a) et (b), et éventuellement (d), la combinaison de ces différents éléments dans une cellule, un tissu, un organe, etc. conduisant à l'effet de régulation d'expression recherché.

5

10

15

20

25

30

A cet égard, dans un mode particulier de réalisation d'une composition de l'invention, les éléments (a) et (b) et éventuellement (d) sont portés par des constructions génétiques distinctes.

Dans un autre mode particulier et préféré de réalisation d'une composition de l'invention, les éléments (a) et (b) et éventuellement (d) sont assemblés dans une même construction génétique. La présente invention décrit ainsi des constructions génétiques complexes permettant l'expression d'un produit d'intérêt et d'un PPAR. Ces constructions sont particulièrement avantageuses puisqu'elles comportent, à elles seules, l'ensemble des éléments génétiques nécessaires à l'expression régulée de l'acide nucléique d'intérêt.

La ou les constructions génétiques peuvent être de nature et/ou d'origine variées, notamment plasmidique, épisomique, chromosomique, virale, phagique, etc. Préférentiellement, la construction génétique est un vecteur plasmidique ou viral.

A titre illustratif de plasmides portant séparément les éléments (a) ou (b) on peut citer par exemple les plasmides JxnS-TK-pGL3, JxnAS-TK-pGL3, DR1xnS-TK-pGL3, DR1xnAS-TK-pGL3, JxnAS-CMV-pGL3, pSG5-hPPARg2g2, ou Jx10AS-CMV-EF-pGL3, qui seront décrits en détails plus loin.

A titre illustratif de plasmides dans lesquels les éléments (a) et (b) ont été assemblés, on peut citer par exemple les plasmides Jx5AS-TK-Luc-hPPARg2,

6

SV-g2-J10-C-pGL3, hPPARg2-CMV-Jx5AS-TK-pGL3 ou hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3, qui seront décrits en détails plus loin.

Comme exemple de vecteur viral, on peut citer notamment un adénovirus recombinant, un rétrovirus recombinant, un AAV, un herpès virus, un virus de la vaccine, etc., dont la préparation peut être réalisée selon les méthodes connues de l'homme du métier.

L'agencement et la structure des constructions génétiques seront décrits plus en détail dans la suite du texte.

A cet égard, comme indiqué ci-avant, l'élément (a) comprend un promoteur inductible comprenant au moins:

- un élément de réponse à un PPAR, et

5

10

15

20

25

30

- un promoteur transcriptionnel minimal.

Un élément de réponse à un PPAR (PPRE, "Peroxysome Proliferator Response Element") est une région d'acide nucléique capable de fixer un PPAR, la liaison du PPAR pouvant ensuite médier un signal vers des régions nucléiques voisines. Un élément de réponse à un PPAR est donc une région d'acide nucléique capable de lier les PPAR. Pour la mise en œuvre de l'invention, l'élément de réponse à un PPAR comprend plus particulièrement un ou plusieurs sites de liaison du PPAR. De tels sites de liaison ont été décrits dans l'art antérieur, comme par exemple dans différents promoteurs humains (gène de l'apolipoprotéine All, par exemple). De tels sites peuvent également être construits artificiellement, et testés pour leurs propriétés de PPRE, comme il est décrit ci-après.

Dans un mode particulier de réalisation, l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de séquence TCAACCTTTACCCTGGTAG (SEQ ID NO:1) ou de variants fonctionnels de cette séquence. La séquence SEQ ID NO:1 correspond à la région J du promoteur de l'apoAII humain (nucléotides -734 à -716).

Dans un autre mode particulier de réalisation, l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de séquence AGGTCAAAGGTCA (SEQ

7

ID NO:5) ou de variants fonctionnels de cette séquence. La séquence SEQ ID NO: 5 correspond à la région consensus DR1.

5

10

15

20

25

30

Le terme variant fonctionnel désigne toute séquence modifiée conservant les propriétés de PPRE telles que mentionnées ci-dessus, c'est-à-dire notamment la capacité de lier un PPAR. Les modifications peuvent comprendre une ou plusieurs additions, mutations, délétions et/ou substitutions de nucléotides dans la séquence considérée. Ces modifications peuvent être introduites par les méthodes classiques de la biologie moléculaire, telles que notamment la mutagénèse dirigée ou, plus pratiquement, par synthèse artificielle de la séquence dans un synthétiseur. Généralement, les variants conservent au moins 50% des résidus de la séquence initiale indiquée. Plus préférentiellement, les variants possèdent des modifications affectant moins de 5 nucléotides dans la séquence considérée. Les variants ainsi obtenus sont ensuite testés pour leur activité de PPRE. Cette propriété peut être vérifiée de différentes façons, et notamment:

- (i) par mise en contact de la séquence test avec un PPAR, et un récepteur rétinoïde X (RXR), préférentiellement dans un test acellulaire, et la détection de la formation d'un complexe (par exemple par retard de migration sur gel);
- (ii) par insertion de la séquence test dans une cassette d'expression comprenant un promoteur minimal et un gène reporter, introduction de la cassette dans une cellule, et détection (le cas échéant dosage) de l'expression du gène reporter en présence et en l'absence d'un PPAR et d'un ligand d'un PPAR:
- (iii) par toute autre technique connue de l'homme du métier, permettant de mettre en évidence l'interaction entre un acide nucléique et une protéine, par exemple.

Un variant est considéré comme fonctionnel au sens de la présente invention lorsque l'activité mesurée, par exemple en (ii) ci-dessus, est préférentiellement au moins égale à 50% de celle mesurée avec un site de séquence SEQ ID NO:1 ou 5, plus préférentiellement au moins égale à 75%. Des variants fonctionnels de sites de liaison de PPAR au sens de l'invention

8

sont décrits par exemple dans Juge-Aubry et al. (J. Biol. Chem. 272 (1997) 25252) et dans Nakshatri et al. (NAR 26 (1998) 2491), incorporés à la présente par référence.

Les récepteurs rétinoïdes X (RXR) sont codés par trois gènes RXRα, RXRβ, et RXRγ, dont l'isolement et la séquence ont été décrits (Mangelsdorf DJ et al. (1990) *Nature* **345**, 224-229 ; Mangelsdorf DJ et al. (1992), *Genes Dev* **6**, 329-344). Préférentiellement, l'élément (d) code pour le RXRα humain.

5

10

15

20

25

30

En ce qui concerne l'hétérodimérisation PPAR/RXR, deux revues peuvent être consultées : Mangelsdorf DJ and Evans RM (1995), *Cell* 83, 841-850 et Wilson TM and Wahli W (1997), *Current Opinion in Chemical Biology* 1, 235-241. L'article de Schulman IG et al. (1998), *Molecular and Cellular Biology* 18, 3483-3494 décrit la transactivation par l'hétérodimère PPARy/RXRα.

L'utilisation de l'élément (d) est susceptible de synergiser l'activité de l'élément (b).

Comme indiqué ci-avant, dans les compositions selon l'invention, l'élément de réponse au PPAR peut comprendre plusieurs sites de liaison à un PPAR. Il peut s'agir d'une répétition d'un même site, ou de combinaisons de sites différents, la répétition de sites identiques étant préférée. Plus particulièrement, l'élément de réponse comprend jusqu'à 30 sites de liaison, de préférence de 3 à 20, plus préférentiellement de 5 à 15. Un mode de réalisation préféré de l'invention est une construction comprenant de 10 à 15 sites de liaison, les résultats présentés dans les exemples montrent en effet les propriétés avantageuses de telles constructions en termes d'induction et de niveaux d'expression, notamment dans les cellules musculaires.

Pour la réalisation d'un promoteur inductible selon l'élément (a) des compositions de l'invention, l'élément de réponse au PPAR est associé à un promoteur minimal transcriptionnel. Le promoteur minimal est un promoteur transcriptionnel ayant une activité basale faible ou inexistante, et susceptible d'être augmentée en présence d'un activateur transcriptionnel (l'interaction d'un PPAR activé avec l'élément PPRE). Un promoteur minimal peut donc être un promoteur naturellement faible dans les cellules mammifère, c'est-à-dire

5

10

15

20

25

30

9

produisant une expression non toxique et/ou non suffisante pour obtenir un effet biologique prononcé. Avantageusement, un promoteur minimal est une construction préparée à partir d'un promoteur natif, par délétion de région(s) non essentielle(s) à l'activité transcriptionnelle. Ainsi, il s'agit de préférence d'un promoteur comprenant essentiellement une boîte TATA, généralement d'une taille inférieure à 160 nucléotides, centrée autour du codon d'initiation de la transcription. Un promoteur minimal peut ainsi être préparé à partir de promoteurs viraux, cellulaires, forts ou faibles, tels que par exemple le promoteur du gène de la thymidine kinase (TK) du virus de l'herpès, le promoteur immédiat du CMV, le promoteur PGK, le promoteur du gène de la créatine kinase musculaire (MCK), les promoteurs des gènes des différentes isoformes d'actine du muscle squelettique, le promoteur du gène de la desmine, le promoteur du gène de la vimentine, les promoteurs des gènes de chaîne légère ou chaîne lourde de la myosine, etc. Des exemples particuliers de promoteurs minimum sont représentés par les nucléotides -54 à +48 du CMV ou -105 à +56 du promoteur TK, par exemple. Il est entendu que tout variant de ces promoteurs ou construction similaire à partir d'autres promoteurs peut être construit par l'homme du métier et utilisé dans le cadre de la présente invention.

Le promoteur minimal (Pmin), l'élément de réponse au PPAR (PPRE) et l'acide nucléique d'intérêt (AN) sont agencés de manière fonctionnelle dans l'élément (a), c'est-à-dire de sorte que le promoteur minimal contrôle l'expression de l'acide nucléique d'intérêt et que son activité soit régulée par l'élément PPRE. Généralement, ces régions sont donc disposées dans l'ordre suivant, dans l'orientation 5'->3' : PPRE-Pmin-AN. Toutefois, tout autre agencement fonctionnel peut être envisagé par l'homme du métier sans départir de la présente invention.

En outre, les différents domaines fonctionnels ci-dessus peuvent être liés directement les uns aux autres, ou séparés par des nucléotides n'affectant pas significativement le caractère régulé du promoteur de l'élément (a). De tels nucléotides peuvent être des résidus neutres sur le plan fonctionnel, résultant par exemple d'étapes de clonage (extrémités PCR, sites de restriction, etc.).

Ces nucléotides peuvent aussi posséder des propriétés biologiques, permettant de conférer des caractéristiques ou performances améliorées au système de l'invention (amplificateur de gènes de ménage, amplificateur tissus spécifiques, silenceur, intron, site d'épissage, etc.). A cet égard, dans un mode de réalisation particulier de l'invention, le promoteur inductible comprend en outre une région amplificatrice. Une telle région permet avantageusement d'augmenter les niveaux d'expression de l'acide nucléique d'intérêt. Une telle région amplificatrice (E) est préférentiellement positionnée en 3' du promoteur minimal, entre ce dernier et l'acide nucléique d'intérêt, selon le schéma suivant (5'->3'): PPRE-Pmin-E-AN.

D'autre part, dans les constructions de l'invention, le promoteur minimal et l'élément de réponse à un PPAR peuvent être présents soit dans la même orientation (c'est-à-dire dans le sens de la transcription), soit en orientation inverse (c'est-à-dire que l'élément de réponse à un PPAR est dans l'orientation antisens par rapport à la transcription par le promoteur Pmin). Comme illustré dans les exemples, ces deux modes de réalisation permettent un contrôle efficace de la régulation de l'expression in vitro comme in vivo.

Comme indiqué ci-avant, l'élément (b) des compositions selon l'invention comprend au moins:

- un acide nucléique codant un PPAR,

5

10

15

20

25

30

- sous contrôle d'un second promoteur transcriptionnel.

Les PPAR appartiennent à la superfamille des récepteurs hormonaux nucléaires, et sont regroupés dans trois groupes distincts, les PPARα, PPARδ (également appelé NUC-1 ou PPARβ) et PPARγ. L'isolement et la séquence de nombreux PPAR humains ont été décrits dans la littérature (voir notamment Sher T. et coll., *Biochemistry*, 32 (1993) 5598-5604; Mukherjee R. et coll., *J. Steroid Biochem. Molec. Biol.*, 51 (1994) 157-166; Fajas L. et coll., *J. Biol. Chem.*, 272 (1997) 18779-18789; Mukherjee R. et coll., *J. Biol. Chem.*, 272 (1997) 8071-8076; Schmidt A. et coll., *Mol. Endocrinol.* 6 (1992) 1634-1641. Le promoteur du PPARγ a en outre été récemment cloné, comme le décrit la demande WO99/05161.

11

Dans un mode préféré de l'invention, l'acide nucléique codant un PPAR code un PPAR humain, en particulier un PPARα ou un PPARγ. Les résultats présentés dans les exemples montrent en effet que l'utilisation de ces molécules assure au système de l'invention des niveaux de régulation et d'expression importants, notamment dans les cellules musculaires.

5

10

15

20

25

30

Selon un premier mode de mise en œuvre, il s'agit d'un PPAR α ou un PPAR γ dans sa forme native, c'est-à-dire sans modification de structure primaire par rapport à la molécule naturelle.

Selon un autre mode de réalisation, il s'agit d'un PPAR modifié comprenant plusieurs sites de liaison au ligand.

A cet égard, la présente invention décrit et a également pour objet tout PPAR modifié comprenant plusieurs sites de liaison au ligand. Plus particulièrement, il s'agit d'un PPARα ou un PPARγ, encore plus préférentiellement d'un PPARy. De préférence, les PPAR modifiés selon l'invention comprennent de 2 à 5 sites de liaison au ligand, plus préférentiellement de 2 à 4 sites de liaison. Il s'agit plus particulièrement de PPAR comportant 2 à 5 copies des domaines E et F impliqués dans la liaison au ligand. Les protéines PPAR renferment différents domaines : le domaine Nterminal A/B qui contient une région transactivatrice non dépendante du ligand, le domaine C qui est le domaine de liaison à l'ADN (DBD), le domaine D qui est une région chamière, et les domaines E/F qui contiennent une région transactivatrice dépendante du ligand. Les domaines E/F sont également appelés domaine de liaison du ligand (LBD) (voir notamment Schoonjans K. et coll., Biochim. Biophys. Acta, 1302 (1996) 93-109). Les limites des domaines E/F varient d'un PPAR à l'autre. A titre d'exemple, pour l'isoforme PPARy2 humaine utilisée, le domaine E/F s'étend de l'acide aminé 284 à l'acide aminé 505. La présente invention montre maintenant qu'il est possible de construire des PPAR modifiés comprenant plusieurs domaines E et F répétés, et que ces PPAR modifiés sont fonctionnels et possèdent des propriétés améliorées d'inductibilité par les ligands des PPAR. De telles constructions représentent donc un mode de réalisation et un objet particulier de la présente invention.

12

Un exemple typique de PPAR modifié selon l'invention est un PPARy comportant 2 sites de liaison au ligand (c'est-à-dire deux domaines E et F). La séquence protéique de PPARy2y2 est représentée sur la séquence SEQ ID NO: 24.

5

10

15

SEQ ID NO:24

MGETLGDSPIDPESDSFTDTLSANISQEMTMVDTEMPFWPTNFGISSVDLSVMEDHSHSFDI
KPFTTVDFSSISTPHYEDIPFTRTDPVVADYKYDLKLQEYQSAIKVEPASPPYYSEKTQLYN
KPHEEPSNSLMAIECRVCGDKASGFHYGVHACEGCKGFFRRTIRLKLIYDRCDLNCRIHKKS
RNKCQYCRFQKCLAVGMSHNAIRFGRMPQAEKEKLLAEISSDIDQLNPESADLRALAKHLYD
SYIKSFPLTKAKARAILTGKTTDKSPFVIYDMNSLMMGEDKIKFKHITPLQEQSKEVAIRIF
QGCQFRSVEAVQEITEYAKSIPGFVNLDLNDQVTLLKYGVHEIIYTMLASLMNKDGVLISEG
QGFMTREFLKSLRKPFGDFMEPKFEFAVKFNALELDDSDLAIFIAVIILSGDRPGLLNVKPI
EDIQDNLLQALELQLKLNHPESSQLFAKLLQKMTDLRQIVTEHVQLLQVIKKTETDMSLHPL
LQEIYKDLYAWAILTGKTTDKSPFVIYDMNSLMMGEDKIKFKHITPLQEQSKEVAIRIFQGC
QFRSVEAVQEITEYAKSIPGFVNLDLNDQVTLLKYGVHEIIYTMLASLMNKDGVLISEGQGF
MTREFLKSLRKPFGDFMEPKFEFAVKFNALELDDSDLAIFIAVIILSGDRPGLLNVKPIEDI
QDNLLQALELQLKLNHPESSQLFAKLLQKMTDLRQIVTEHVQLLQVIKKTETDMSLHPLLQE
IYKDLY

20

25

30

35

L'invention concerne aussi tout variant de la séquence SEQ ID NO: 24 conservant une activité de type PPAR (la capacité d'activer, en présence d'un ligand de PPAR tel que BRL49653, un promoteur comportant une séquence PPRE). Les variants s'entendent de tout mutant, délétant, et/ou polypeptide comportant un ou plusieurs résidus supplémentaires. Préférentiellement, un variant conservant 80% au moins des résidus de la séquence ID NO: 24.

En outre, l'invention concerne aussi tout acide nucléique codant pour un tel PPAR modifié. Il peut s'agir d'un ADN (notamment un ADNc ou un ADN synthétique ou semi-synthétique) ou d'un ARN. Cet ADN peut être construit selon les méthodes conventionnelles de biologie moléculaire connues de l'homme du métier (synthèse, ligations, criblage de banques, etc.). Il s'agit avantageusement de tout acide nucléique comprenant une séquence codant un polypeptide de séquence SEQ ID NO:24, ou hybridant avec une séquence codant un polypeptide de SEQ ID NO: 24, et codant un polypeptide à activité de type PPAR. En outre, cet ADN peut comprendre un promoteur et/ou un terminateur transcriptionnel, par exemple.

5

10

15

20

25

30

13

Le second promoteur transcriptionnel, contrôlant l'expression de l'acide nucléique codant le PPAR, peut être tout promoteur fort ou faible, ubiquitaire ou sélectif, constitutif ou régulé, fonctionnel dans les cellules mammifères, en particulier dans les cellules humaines. Il peut s'agir d'un promoteur cellulaire domestique (i.e., d'un gène mammifère, en particulier humain), d'un promoteur viral, bactérien, d'insecte, de plante, naturel ou synthétique, simple ou complexe, etc. Des exemples de promoteurs appropriés pour cet élément (b) sont notamment des promoteurs viraux (promoteur immédiat du virus SV40, promoteur immédiat du virus CMV, LTR de rétrovirus, promoteur TK du virus de l'herpès) ou cellulaires (promoteur PGK, albumine, EF1α, ou de gènes fortement exprimés dans le muscle comme : promoteur du gène de la créatine kinase musculaire (MCK), promoteurs des gènes des différentes isoformes d'actine du muscle squelettique, promoteur du gène de la desmine, promoteur du gène de la vimentine, promoteurs des gènes de chaîne légère ou chaîne lourde de la myosine). Par ailleurs, le promoteur peut être modifié par introduction d'une ou plusieurs régions enhanceur, telle que la région enhanceur de l'intron 2 du gène de la globine béta, enhancer du gène très précoce du virus CMV, enhancer de EF1α, de région(s) silencer, de régions conférant une spécificité tissulaire (par exemple des régions isolées à partir des promoteurs tissus spécifiques comme : promoteur du gène de la créatine kinase musculaire (MCK), promoteurs des gènes des différentes isoformes d'actine du muscle squelettique, promoteur du gène de la desmine, promoteur du gène de la vimentine, promoteurs des gènes de chaîne légère ou chaîne lourde de la myosine) ou un caractère régulable, ou par délétion de régions non essentielles à l'activité, par exemple. De tels promoteurs peuvent être utilisés pour exprimer le RXR, compris dans l'élément (d).

Des exemples préférés de second promoteur sont les promoteurs viraux, notamment le promoteur précoce du virus SV40 et le promoteur immédiat du CMV, ou des dérivés de ceux-ci.

Par ailleurs, dans un mode particulier de mise en œuvre, lorsque les éléments (a) et (b), et éventuellement (d), sont assemblés dans une même

construction génétique, le second promoteur transcriptionnel (de l'élément (b)) et le promoteur inductible de l'élément (a), et éventuellement le promoteur de l'élément (d) peuvent être groupés pour ne former qu'une région promotrice commune, notamment bidirectionnelle, comme il sera expliqué en détail dans la suite du texte.

A cet effet, un autre objet de la présente invention réside dans un vecteur comprenant un élément (a) et un élément (b), et éventuellement un élément (d), tels que définis ci-avant.

5

10

15

20

25

30

Selon une première variante de l'invention, les éléments (a) et (b), et éventuellement (d), sont dans la même orientation dans le vecteur. Une telle variante est illustrée par exemple par le plasmide SV-g2-J10-C-pGL3 (figure 17).

Selon une autre variante de l'invention, les éléments (a) et (b), et éventuellement (d), sont en orientation opposée dans le vecteur. Une telle variante est illustrée par exemple par les plasmides représentés sur les figures 16, 18 et 19. Plus préférentiellement, dans cette variante de réalisation, le promoteur inductible de l'élément (a) et le promoteur transcriptionnel de l'élément (b) sont assemblés dans le vecteur pour former un promoteur bidirectionnel régulable. Un tel mode de mise en œuvre est illustré par exemple par les plasmides représentés sur les figures 18 et 19.

A cet égard, un objet particulier de l'invention réside dans un vecteur caractérisé en ce qu'il comprend, dans le sens 5'->3', un premier acide nucléique codant un PPAR, un premier promoteur transcriptionnel minimal contrôlant l'expression dudit premier acide nucléique, un ou plusieurs élément(s) de réponse à un PPAR, un deuxième promoteur transcriptionnel minimal et, sous le contrôle dudit deuxième promoteur transcriptionnel minimal, un deuxième acide nucléique codant un produit d'intérêt.

Ce type de construction est avantageux puisqu'il permet la co-expression des deux acides nucléiques dans le même plasmide, et l'amplification de cette expression par la régulation des deux acides nucléiques par les PPAR et leurs ligands.

15

L'expression de l'acide nuclèique d'intérêt dans les compositions de l'invention est activée généralement en présence d'un ligand de PPAR (élément (c)). A cet égard, selon le PPAR utilisé, différents types de ligands peuvent être utilisés, naturels ou synthétiques.

5

10

15

20

25

30

Ainsi, les ligands activateurs des PPARα sont par exemple les fibrates tels que l'acide fibrique et ses analogues. Comme analogues de l'acide fibrique on peut mentionner notamment le gemfibrozyl (Atherosclerosis 114(1) (1995) 61), le bezafibrate (Hepatology 21 (1995) 1025), le ciprofibrate (BCE&M 9(4) (1995) 825), le clofibrate (Drug Safety 11 (1994) 301), le fénofibrate (Fenofibrate Monograph, Oxford Clinical Communications, 1995), le clinofibrate (Kidney International. 44(6) (1993) 1352), l'acide pirinixique (Wy-14,643) ou l'acide 5,8,11,14-eicosatetranoique (ETYA). Ces différents composés sont compatibles avec une utilisation biologique et/ou pharmacologique in vitro ou in vivo.

Les ligands activateurs des PPARy peuvent être choisis parmi les ligands naturels et synthétiques. Comme ligands naturels, on peut mentionner les acides gras et les eicosanoïdes (par exemple l'acide linoléique, l'acide linolénique, le 9-HODE, le 5-HODE) et comme ligands synthétiques on peut mentionner les thiazolidinediones, telles que notamment la rosiglitazone (BRL49653), la pioglitazone ou la troglitazone (voir par exemple Krey G. et coll., *Mol. Endocrinol.*, 11 (1997) 779-791 ou Kliewer S. et Willson T., *Curr. Opin. in Gen.* Dev. 8 (1998) 576-581) ou le composé RG12525.

Par ailleurs, les compositions selon l'invention peuvent comporter plusieurs activateurs de PPAR en association, et en particulier un fibrate ou un analogue de fibrate associé à un rétinoïde.

L'invention a également pour objet l'utilisation d'une composition ou d'un vecteur tels que définis ci-avant pour exprimer un acide nucléique d'intérêt dans une cellule ex vivo ou in vitro.

A cet égard, l'acide nucléique peut être tout acide nucléique (ADN, ARN) codant pour un produit d'intérêt (ARN, protéine, polypeptide, peptide, etc.). Il peut s'agir d'un produit d'intérêt agroalimentaire, thérapeutique, vaccinal, d'un marqueur, etc.

16

L'invention concerne aussi l'utilisation d'une composition ou d'un vecteur tels que définis ci-avant pour la préparation d'un produit destiné à exprimer un acide nucléique d'intérêt dans une cellule in vivo.

L'invention a encore pour objet un procédé pour l'expression régulée d'un acide nucléique dans une cellule, comprenant la mise en contact de ladite cellule avec une composition ou un vecteur tels que définis ci-avant.

5

10

15

20

25

30

Pour un usage in vitro ou ex vivo, les cellules peuvent être mises en contact avec les compositions ou vecteurs de l'invention selon différents protocoles. Ainsi, les cellules en culture peuvent être incubées directement avec les éléments (a), (b) et (c), et éventuellement (d), de l'invention, par exemple avec un vecteur comportant les éléments (a) et (b) et en présence du ligand (c). De manière alternative, les cellules peuvent être incubées dans un premier temps avec les éléments (a) et (b), et éventuellement (d) (notamment assemblés dans un même vecteur) puis, dans un deuxième temps (après culture et éventuellement sélection des cellules modifiées), l'élément (c) peut être ajouté. Ce dernier type de protocole permet par exemple de découpler la phase de culture (ou d'expansion des cellules) de la phase d'expression de l'acide nucléique. Ces expériences peuvent être réalisées dans tout dispositif et milieu approprié, de préférence en plaque, boîte, flasque, en condition stérile. Les quantités de cellules, vecteur et ligand peuvent être aisément adaptées par l'homme du métier, sur la base des informations fournies dans les exemples et de ses connaissances générales.

Pour une utilisation in vivo, les cellules (ou organes, tissu, etc.) sont mises en contact par administration des éléments (a), (b) et (c), et éventuellement (d), in vivo, de manière simultanée, séparée ou espacée dans le temps. A cet effet, les éléments (a) et (b), et éventuellement (d), éventuellement sous forme d'une construction génétique unique, sont généralement administrés par voie parentérale, en particulier intramusculaire, intraveineuse, sous-cutanée, intradermique, intratumorale ou stéréotaxique. Le choix du mode d'administration peut être guidé par l'application envisagée, le tissu ciblé et/ou le type de produit d'intérêt codé par le transgène. Pour cette administration, les

17

compositions de l'invention peuvent comprendre tout agent favorisant la transfection cellulaire (polymère cationique, lipide, etc.). Dans un mode particulier, les compositions sont administrées par voie intramusculaire, et les constructions génétiques sont utilisées sous forme d'acide nucléique "nu", c'est-à-dire sans agent de transfection ajouté.

5

10

15

20

25

30

De même, lorsque les éléments (a) et (b), et éventuellement (d) sont introduits au moyen de vecteurs viraux, aucun agent de transfection supplémentaire n'est nécessaire.

Comme il est illustré dans les exemples, le ligand (c) peut être administré avant, simultanément, ou après les éléments (a) et (b), et éventuellement (d).

A cet égard, l'administration du ligand peut être réalisée par voie orale, anale, intraveineuse, intrapéritonéale ou intramusculaire, par exemple.

Les doses utilisées peuvent être adaptées par l'homme du métier, sur la base des données in vivo publiées dans la littérature. Ainsi par exemple, pour une forme non soluble dans l'eau, des doses typiques de ligand tel que BRL 49653 sont comprises entre 5 et 50 mg/kg, par exemple 30 mg/kg, permettant d'obtenir une concentration plasmatique proche de 15µg/ml environ, au moins. Pour une forme hydrosoluble de ligand, dont la biodisponibilité est plus grande (par exemple un sel de maleate du BRL49653) les doses typiques sont plus faibles, généralement inférieures à 5 mg/kg, par exemple de 0,01 à 1 mg/kg. Ces doses peuvent bien évidemment être adaptées par l'homme du métier en fonction des constructions utilisées, des ligands utilisés, et des applications et effets recherchés. D'une manière générale, les résultats présentés dans les exemples montrent avantageusement que les compositions de l'invention permettent d'obtenir in vivo une expression forte et régulée, à des doses de ligand inférieures à celles utilisées habituellement. En outre, bien que des administrations répétées de ligand peuvent être réalisées, les résultats présentés montrent aussi que l'expression est forte après une prise unique de ligand.

De manière générale, les doses de vecteur utilisées peuvent varier entre 0,01 et 1000 µg, ou plus, selon les applications recherchées.

5

10

15

20

25

30

L'invention peut être utilisée pour exprimer un gène dans différents types de cellules, de tissus ou d'organes, in vitro, ex vivo ou in vivo. En particulier, il peut s'agir d'une cellule, d'un tissu ou d'un organe mammifère, de préférence humain. A titre illustratif, on peut citer les cellules musculaires (ou un muscle), hépatiques (ou le foie), cardiaques (ou le cœur, la paroi artérielle ou vasculaire), nerveuses (ou le cerveau, la moelle, etc) ou tumorales (ou une tumeur).

Préférentiellement, les constructions, compositions et procédé de l'invention sont utilisés pour l'expression régulée d'un acide nucléique dans une cellule musculaire (ou un muscle) in vitro, ex vivo ou in vivo. Les résultats présentés dans les exemples illustrent plus particulièrement les avantages de l'invention in vivo ou in vitro dans ce type de cellules.

L'invention concerne aussi toute cellule modifiée par mise en contact avec une composition ou un vecteur tels que définis ci-avant.

L'invention concerne également l'utilisation d'une composition, d'un vecteur ou d'une cellule tels que définis ci-avant, dans lesquels l'acide nucléique d'intérêt est un gène reporter (tel que par exemple la luciférase ou la phosphatase alcaline sécrétée) pour le criblage in vitro, ex vivo ou in vivo (en particulier dans les cellules musculaires ou un muscle) de ligands des PPAR. A cet égard, l'invention décrit aussi un procédé d'identification de ligands des PPAR comprenant la mise en contact d'une cellule telle que définie ci-avant avec une molécule (ou composition) test, et la mise en évidence d'une expression de l'acide nucléique d'intérêt (celui-ci étant préférentiellement un gène reporter). L'expression peut en outre être comparée à celle observée en l'absence de composé test ou en présence d'un ligand de référence, afin d'évaluer l'activité du composé testé.

L'invention concerne également l'utilisation d'une composition ou d'un vecteur tels que définis ci-avant, pour la construction d'animaux transgéniques, notamment de mammifères non-humains, utiles pour des études précliniques, ou pour des études de biodisponibilité, de marquage, etc.

La présente invention sera décrite plus en détails à l'aide des exemples qui suivent qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

LEGENDE DES FIGURES

Figure 1 : Représentation schématique du plasmide FTKpGL3.

5

25

30

Figure 2 : Représentation schématique du plasmide Jx3S-TK-pGL3.

Figure 3: Représentation schématique du plasmide Jx3AS-TK-pGL3.

Figure 4 : Représentation schématique du plasmide DR1x3S-TK-pGL3.

Figure 5 : Représentation schématique du plasmide DR1x3AS-TK-pGL3.

Figure 6 : Activités des promoteurs inductibles évaluées en transfections transitoires in vitro dans des myoblastes de souris (C2C12). Les cellules sont cotransfectées avec : (i) 10 ng de plasmide FTKpGL3 (a), ou Jx3S-TK-pGL3 (b), ou Jx3AS-TK-pGL3 (c), ou DR1x3S-TK-pGL3 (d), ou DR1x3AS-TK-pGL3 (e), (ii) des quantités croissantes de plasmide pSG5-hPPARg2, et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité de chaque promoteur inductible représente l'activité luciférase de Photinus pyralis normalisée par l'activité de la luciférase de Renilla reniformis.

Figure 7: Activités des promoteurs inductibles évaluées en transfections transitoires in vitro dans des myoblastes de souris (C2C12). Les cellules sont cotransfectées avec : (i) 10 ng de plasmide FTKpGL3 (a), ou Jx3S-TK-pGL3 (b), ou Jx3AS-TK-pGL3 (c), ou DR1x3S-TK-pGL3 (d), ou DR1x3AS-TK-pGL3 (e), (ii) des quantités croissantes de plasmide pSG5-hPPARa(Koz), et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité de chaque promoteur inductible représente l'activité luciférase de <u>Photinus pyralis</u> normalisée par l'activité de la luciférase de <u>Renilla</u> reniformis.

20

Figure 8 : Représentation schématique du plasmide Jx5AS-CMV-pGL3.

Figure 9 : Activités des promoteurs inductibles évaluées en transfections transitoires in vitro dans des myoblastes de souris (C2C12). Les cellules sont cotransfectées avec : (i) 10 ng de plasmide Jx5AS-TK-pGL3 (a), ou Jx5AS-CMV-pGL3 (b), (ii) des quantités croissantes de plasmide pSG5-hPPARg2, et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité de chaque promoteur inductible représente l'activité luciférase de <u>Photinus pyralis</u> normalisée par l'activité de la luciférase de <u>Renilla reniformis</u>.

10

15

20

30

5

Figure 10 : Activités des promoteurs inductibles évaluées en transfections transitoires <u>in vitro</u> dans des myoblastes de souris (C2C12). Les cellules sont cotransfectées avec : (i) 10 ng de plasmide JxnAS-TK-pGL3, (ii) 10 ng de plasmide pSG5-hPPARg2, et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité de chaque promoteur inductible représente l'activité luciférase de <u>Photinus pyralis</u> normalisée par l'activité de la luciférase de <u>Renilla reniformis</u>.

Figure 11: Activités des promoteurs inductibles évaluées en transfections transitoires <u>in vitro</u> dans des myoblastes de souris (C2C12). Les cellules sont cotransfectées avec : (i) 10 ng de plasmide JxnAS-CMV-pGL3, (ii) 10 ng (a) ou 50 ng (b) de plasmide pSG5-hPPARg2, et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité de chaque promoteur inductible représente l'activité luciférase de <u>Photinus pyralis</u> normalisée par l'activité de la luciférase de <u>Renilla reniformis</u>.

25 **Figure 12**: Représentation schématique du plasmide pSG5-hPPARg2g2.

Figure 13 : Comparaison des régulateurs transcriptionnels hPPARg2 et hPPARg2g2. Des myoblastes de souris (C2C12) sont cotransfectés avec : (i) 10 ng de plasmide Jx10AS-CMV-pGL3, (ii) des quantités croissantes de plasmide pSG5-hPPARg2 (a) ou pSG5-hPPARg2g2 (b), et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité du promoteur inductible représente. l'activité luciférase de

21

Photinus pyralis normalisée par l'activité de la luciférase de Renilla reniformis. (c) : facteurs d'induction par le BRL49653 obtenus avec le plasmide pSG5-hPPARg2 ou le plasmide pSG5-hPPARg2g2. Ce facteur d'induction est calculé en divisant l'activité en présence de BRL49653 par l'activité en présence de DMSO.

Figure 14: Représentation schématique du plasmide Jx10AS-CMV-EF-pGL3.

Figure 15 : Activités des promoteurs inductibles évaluées en transfections transitoires in vitro dans des myoblastes de souris (C2C12). Les cellules sont cotransfectées avec : (i) 10 ng de plasmide Jx10AS-CMV-pGL3 (a), ou Jx10AS-CMV-EF-pGL3 (b), (ii) des quantités croissantes de plasmide pSG5-hPPARg2g2, et (iii) 20 ng de plasmide pRL-null. L'activité de chaque promoteur inductible représente l'activité luciférase de <u>Photinus pyralis</u> normalisée par l'activité de la luciférase de <u>Renilla reniformis</u>.

Figure 16: Représentation schématique du plasmide Jx5AS-TK-luc-hPPARg2.

Figure 17: Représentation schématique du plasmide SV-g2-J10-C-pGL3.

20

30

5

10

- **Figure 18**: Représentation schématique du plasmide hPPARg2-CMV-Jx5AS-TK-pGL3.
- Figure 19 : Représentation schématique du plasmide hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3.
 - Figure 20 : Comparaison des différentes versions du système inductible <u>in vitro</u>. Des myoblastes de souris (C2C12) sont transfectés avec, pour chaque version du système, le même nombre de moles de cassettes d'expression inductible. Les résultats sont exprimés en pourcentage de l'activité du promoteur hCMV-IE, obtenue en utilisant le plasmide pCMV-leadTK. Les facteurs d'induction par le

5

10

BRL49653 sont calculés en divisant l'activité en présence de BRL49653 par l'activité en présence de DMSO. 1 = pSG5-hPPARg2 + Jx5AS-TK-pGL3 ; 2 = Jx5AS-TK-luc-hPPARg2 ; 3 = pSG5-hPPARg2g2 + Jx10AS-CMV-pGL3 ; 4 = pSG5-hPPARg2 + Jx10AS-CMV-pGL3 ; 5 = SV-g2-J10-C-pGL3 ; 6 = hPPARg2-CMV-Jx5AS-TK-pGL3 ; 7 = hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3 ; 8 = hPPARg2-CMV-Jx15AS-CMV-pGL3 ; 9 = hPPARg2-CMV-Jx20AS-CMV-pGL3.

Figure 21 : Comparaison <u>in vitro</u> des ligands BRL49653 et RG12525. Des myoblastes de souris (C2C12) sont transfectés avec : (i) 10 ng de plasmide hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3 dont la cassette d'expression est présentée en (a) et (ii) 10 ng de plasmide pRL-null. (b) L'activité du promoteur inductible représente l'activité luciférase de <u>Photinus pyralis</u> normalisée par l'activité de la luciférase de <u>Renilla reniformis</u>.

- Figure 22 : Comparaison de différentes versions du système inductible <u>in vivo</u>.

 Des souris C57Bl/6 (6 souris par groupe) sont injectées en bilatéral, dans le tibial cranial, avec, pour chaque version du système, le même nombre de moles de cassettes d'expression inductible. Un électrotransfert est alors appliqué sur chaque muscle. Les animaux traités reçoivent chaque jour, par gavage, 30 mg / kg de BRL49653. Quatre jours après l'injection d'ADN, les animaux sont sacrifiés et les muscles sont prélevés pour mesurer l'activité luciférase. 1 = pCMV-leadTK; 2 = pSG5-hPPARg2 + Jx10AS-CMV-pGL3; 3 = pSG5-hPPARg2g2 + Jx10AS-CMV-pGL3; 4 = hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3.
- Figure 23 : Comparaison, <u>in vivo</u>, de différents protocoles d'induction au BRL49653. Des souris C57Bl/6 (6 souris par groupe) sont injectées en bilatéral, dans le tibial cranial, avec 10 µg d'ADN contenant 1 µg du plasmide hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3 dont la cassette d'expression est présentée en (a). Las activités obtenues avec les différents protocoles d'induction sont rassemblées dans le panneau (b).

23

Figure 24 : Représentation schématique du plasmide pRDA02.

5

10

15

20

25

30

Figure 25: Cinétiques d'induction obtenues in vivo avec le système inductible. (A) Dix souris C57Bl/6 sont injectées en bilatéral, dans le tibial cranial, avec un mélange d'ADN contenant 3 mg de plasmide pRDA02 et 3 mg de plasmide pSG5-hPPARg2. Un électrotransfert est alors appliqué sur chaque muscle. Quatre jours, puis 39 jours après l'injection d'ADN, les animaux sont traités, par gavage, avec 30 mg/kg de BRL49653. A différents temps, des prises de sang sur héparine sont réalisées, et l'activité enzymatique de la phosphatase alcaline sécrété (hSeAP) est mesurée dans le plasma, en utilisant le Kit Phospha-Light™ (Tropix, PE Biosystems, Foster City, CA). (B) Des souris C57Bl/6 (2 groupes de 10 souris) sont injectées en bilatéral, dans le tibial cranial, avec un mélange d'ADN contenant 3 mg de plasmide pRDA02 et 3 mg de plasmide pSG5hPPARq2. Un électrotransfert est alors appliqué sur chaque muscle. Quatre jours après l'injection d'ADN, les animaux recoivent, par gavage, soit une seule dose de BRL49653 (30 mg/kg), soit une dose par jour (30 mg/kg) durant 5 jours. A différents temps, des prises de sang sur héparine sont réalisées, et l'activité enzymatique de la hSeAP est mesurée dans le plasma, en utilisant le Kit "Phospha-Light" (Tropix). Les résultats présentés (facteurs d'induction) correspondent au rapport entre l'activité de la hSeAP mesurée au jour d'intérêt et celle obtenue a J4.

Figure 26: Comparaison, *in vivo*, de différents ligands de PPARg, et étude de l'effet dose de l'un d'eux. Des souris C57Bl/6 (5 souris par groupe) sont injectées en bilatéral, dans le tibial cranial, avec un mélange d'ADN contenant 5 mg de plasmide pRDA02 et 5 mg de plasmide pSG5-hPPARg2. Un électrotransfert est alors appliqué sur chaque muscle. Six jours (A) ou 10 jours (B) après l'injection d'ADN, les animaux sont traités, par gavage, soit avec différents ligands de PPARg (A; BRL49653, Actos™ (Takeda Pharmaceuticals) et Avandia™ (SmithKline Beecham)), soit avec différentes doses de BRL49653 (B). A différents temps, des prises de sang sur héparine sont réalisées, et

24

l'activité enzymatique de la hSeAP est mesurée dans le plasma, en utilisant le Kit "Phospha-Light" (Tropix). Les résultats présentés (facteurs d'induction) correspondent au rapport entre l'activité de la hSeAP mesurée au jour d'intérêt et celle obtenue a J6 (A) ou J10 (B).

5

Figure 27: Représentation schématique du plasmide Jx10AS-CMV-VEGF, 165.

MATERIELS ET METHODES

10

15

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose, la purification de fragments d'ADN par électroélution, la précipitation d'ADN plasmidique en milieu salin par l'éthanol ou l'isopropanol, la transformation dans <u>Escherichia coli</u> sont bien connues de l'homme de l'art et sont abondamment décrites dans la littérature (Sambrook et coll., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1989).

20

Le plasmide pGL3-Basic, utilisé pour les clonages des différentes régions promotrices, ainsi que le plasmide pRL-null, sont d'origine commerciale (Promega Corporation). Les plasmides pSG5 (Stratagene), pBluescript II SK+ (Stratagene) et pSL301 (Invitrogen Corporation) sont également d'origine commerciale. Les constructions des plasmides d'expression pSG5-hPPARg2 (Fajas L. et coll., *J. Biol. Chem.*, **272** (1997) 18779-18789) et pSG5-hPPARa(Koz) (Gervois P. et coll. *Mol. Endocrinol.*, **13** (1999) 400-409) ont été précédemment décrites.

30

25

La construction du plasmide pCMV-leadTK a également été décrite précédemment dans la demande de brevet FR 98/ 120000 du 25/09/98 et dans la demande de brevet US SN 60/123,298 (provisional application).

Il est rappelé que ce plasmide est construit de la manière suivante. Le vecteur d'expression pCGN précédemment décrit par Tanaka et coll. (*Cell*, **60** (1990) 375-386) contient le promoteur CMV (-522/+72) fusionné au « leader » du gène tk de HSV (+51/+101) en amont d'une séquence codant pour l'épitope de l'hémagglutinine. Le plasmide pGCN (10ng) a été utilisé comme matrice pour une amplification ACP. Les amorces qui ont été utilisées sont les suivantes :

5

10

15

20

25

- Amorce 6718 (5' CCCGTTACATAACTTACGGTAAATGGCCCG 3') (SEQ ID NO : 26), cette amorce s'hybride avec le promoteur CMV en position 522 (8 nucléotides en aval du site <u>EcoRI</u> de pCGN).
- Amorce 6719 (5' **G**GGACGCGCTTCTACAAGGCGCTGGCCGAA 3') (SEQ ID NO : 27), cette amorce s'hybride jusqu'en position 101 du « leader » tk. Le premier nucléotide G en gras est destiné à restaurer le site <u>Ncol</u> de pGL3-Basic comme sera explicité ci-dessous.

Le fragment d'ACP ainsi obtenu est purifié puis phosphorylé à l'aide de la polynucléotide kinase du phage T4 (New Englands Biolabs). Parallèlement, le vecteur pGL3-Basic (Proméga) a été linéarisé par Ncol, purifié puis traité par la Klenow ADN polymérase (Boehringer Manheim) afin de remplir le site Ncol. Ce vecteur est ensuite déphosphorylé à l'aide de la phosphatase alcaline (Boehringer Manheim) puis utilisé pour l'insertion du fragment ACP phosphorylé. Ainsi, la guanosine (G) de l'amorce 6719 permet de restaurer le site Ncol uniquement lorsque le fragment CMV-leader tk est orienté avec la partie 5' (amorce 6718, position -522 du CMV) en aval du site HindIII de pGL3-Basic et son extrémité 3' (amorce 6719, leader tk) est ligaturée au site Ncol de pGL3-Basic (premier ATG de la luciférase). Le plasmide obtenu est désigné pCMV-leadTK.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique d'ACP (Amplification en Chaîne par la Polymerase) peut être effectuée en utilisant un DNA thermal cycler™ (Perkin Elmer Cetus) selon les recommandations du fabricant.

L'électroporation d'ADN plasmidique dans des cellules d'<u>Escherichia coli</u> peut être réalisée à l'aide d'un électroporateur (Bio-Rad) selon les recommandations du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques peut être effectuée par le méthode développée par Sanger et coll. (*Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **74** (1977) 5463-5467) en utilisant le kit distribué par Applied Biosystems selon les recommandations du fabricant.

5

10

15

20

25

30

Les myoblastes murins C2C12 sont cultivés en milieu DMEM[™] (Life Technologies Inc.) supplémenté avec 10% de sérum de veau foetal (SVF). Les cultures sont réalisées dans une étuve à 37°C, en atmosphère humide et sous une pression partielle en CO₂ de 5%.

Les transfections sont réalisées en plaques 24 puits et chaque transfection est effectuée trois fois. Vingt quatre heures avant la transfection, les cellules sont ensemencées à 3x10⁴ cellules par puits en milieu DMEM™. Pour chaque puits, 500 ng d'ADN plasmidique (plasmides d'intérêt et pBluescript II SK+ pour compléter à 500 ng) sont mélangés au lipide cationique RPR120535 B (WO97/18185) à raison de 6 nmoles de lipide par ug d'ADN dans du milieu DMEM[™] (20 µl final) comprenant 150 mM de NaCl et 50 mM de bicarbonate. Après 20 minutes à température ambiante, les 20 µl du mélange ADN/lipide sont mis en contact avec les cellules, en absence de SVF, durant 2 heures. Le milieu de culture est alors supplémenté en SVF ou en ULTROSER™ (BioSepra Inc.) de manière à obtenir une concentration finale de respectivement 10% ou 2%. Les ligands des PPAR, dissous dans du DMSO, sont ajoutés dans le milieu de culture en même temps que le SVF ou l'ULTROSER™. Quarante huit heures après la transfection, le milieu de culture est retiré et les cellules sont rincées deux fois avec du PBS (Life Technologies Inc.). L'activité de la luciférase de Photinus pyralis et l'activité de la luciférase de Renilla reniformis sont alors déterminées à l'aide du kit Dual-Luciferase Reporter Assay System™ (Promega Corporation) selon les recommandations du fournisseur.

Les expériences de transfert de gène <u>in vivo</u> sont réalisées sur des souris femelles C57Bl/6 agées de 6 semaines. Les animaux sont anesthésiés avec

250 µl d'un mélange kétamine (Rhône Mérieux, 10 mg/ml final) / Xylazine (Bayer Pharma, 0,3 mg/ml final) par voie intrapéritonéale. Une injection d'une quantité totale de 10 µg d'ADN est alors réalisée dans chaque muscle tibial cranial. Chaque patte est ensuite soumise à un champ électrique (fréquence de 1 Hz; 4 pulses de 20 ms à 250 V/cm). Durant toute la durée de l'expérience, les animaux reçoivent chaque matin, par gavage, soit 30 mg/kg de BRL49653 (SmithKline Beecham) en carboxycellulose 1% (poids/volume), soit la carboxycellulose 1% seule. Quatre jours après le transfert de gène, les animaux sont sacrifiés et les muscles prélevés en tampon de lyse PLB™ (Promega Corporation) dans des tubes Lysing Matrix™ (BIO 101, Inc.). Le broyage des muscles, qui permet d'extraire la luciférase, est réalisé à l'aide de l'appareil FastPrep™ (BIO 101, Inc.) durant 25 secondes à 6,5 m/s. L'activité de la luciférase de Photinus pyralis est alors déterminée à l'aide du kit Luciferase Assay System™ (Promega Corporation) selon les recommandations du fournisseur.

EXEMPLES

5

10

15

20

25

30

EXEMPLE 1: Construction de promoteurs inductibles par les PPAR et de plasmides d'expression les contenant.

1.1. Plasmide FTKpGL3.

Un fragment d'ADN, correspondant à une partie du promoteur du gène TK du virus herpès simplex de type 1 (HSV-1), compris entre les positions -105 et +56 par rapport au site d'initiation de la transcription, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide pBLCAT2 (Luckow B. et Schutz G., *Nucleic Acids Res.*, 15 (1987) 5490) comme matrice et les oligonucléotides 5' CGA CTC TAG AAG ATC TTG CCC CGC CCA GCG 3' (SEQ ID NO: 28) et 5' TCG CCA AGC TTC TCG TGA TCT GCG GCA 3' (SEQ ID NO: 2) comme amorces. Ce fragment a été digéré par Bglll et Hindlll puis a été cloné dans le plasmide pGL3-Basic

28

préalablement digéré par <u>BgIII</u> et <u>HindIII</u> pour obtenir le plasmide FTKpGL3. Une représentation schématique de ce plasmide est présentée dans la figure 1.

1.2. Plasmides JxnS-TK-pGL3.

Un fragment d'ADN, contenant un ou plusieurs (n) sites J du promoteur du gène de l'ApoA-II humaine, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide J3TKpGL3 (Vu-Dac N. et coll., *J. Clin. Invest..*, 96 (1995) 741-750) comme matrice et les oligonucléotides 3RDA37 (5' ACG TGT CGA CAC TAG TGG CTA GAG GAT CTC TAC CAG G 3'; SEQ ID NO: 3) et 4RDA48 (5' CGA TGG TAC CCT CGA GCA ATG TGC TAG CGA GAT CCT TCA ACC TTT ACC 3'; SEQ ID NO: 4) comme amorces. Ce fragment a été digéré par XhoI et Spel puis a été cloné dans le plasmide FTKpGL3 préalablement digéré par XhoI et NheI, dans le sens de la transcription du promoteur minimal TK (S), pour obtenir les plasmides Jx1S-TK-pGL3, Jx2S-TK-pGL3 et Jx3S-TK-pGL3, selon le nombre de sites J présents. Une représentation schématique du plasmide Jx3S-TK-pGL3 est présentée dans la figure 2.

Le fragment d'ADN, amplifié par ACP en utilisant le plasmide J3TKpGL3 et les oligonucléotides 3RDA37 et 4RDA48 comme amorces, digéré par Xhol et Spel, a également été cloné dans le plasmide Jx3S-TK-pGL3 préalablement digéré par Xhol et Nhel pour obtenir les plasmides Jx4S-TK-pGL3, Jx5S-TK-pGL3 et Jx6S-TK-pGL3, selon le nombre de sites J présents.

25

30

20

5

10

15

1.3. Plasmides JxnAS-TK-pGL3.

Les plasmides JxnAS-TK-pGL3 diffèrent des plasmides JxnS-TK-pGL3 par l'orientation des sites J présents dans le promoteur inductible. Un fragment d'ADN, contenant un ou plusieurs sites J du promoteur du gène de l'ApoA-II humaine, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide J3TKpGL3 comme

matrice et les oligonucléotides 3RDA37 et 4RDA48 comme amorces. Ce fragment a été digéré par <u>Sall</u> et <u>Nhel</u> puis a été cloné, dans le sens inverse de la transcription du promoteur minimal TK (AS), dans le plasmide FTKpGL3 préalablement digéré par <u>Xhol</u> et <u>Nhel</u> pour obtenir les plasmides Jx1AS-TK-pGL3, Jx2AS-TK-pGL3 et Jx3AS-TK-pGL3, selon le nombre de sites J présents. Une représentation schématique du plasmide Jx3AS-TK-pGL3 est présentée dans la figure 3.

Le fragment d'ADN, amplifié par ACP en utilisant le plasmide J3TKpGL3 et les oligonucléotides 3RDA37 et 4RDA48 comme amorces, digéré par Kpnl et Spel, a également été cloné dans l'orientation antisens (AS) dans le plasmide Jx3AS-TK-pGL3 préalablement digéré par Kpnl et Nhel pour obtenir les plasmides Jx4AS-TK-pGL3 et Jx5AS-TK-pGL3 selon le nombre de sites J présents.

15

20

25

30

5

10

1.4. Plasmides DR1xnS-TK-pGL3.

Ces plasmides contiennent, comme élément de réponse aux PPAR (PPRE), une séquence consensus (AGGTCA A AGGTCA, SEQ ID NO: 5) appelée DR1 consensus. Un fragment d'ADN, contenant un ou plusieurs sites DR1 consensus, a été amplifié par ACP en utilisant les oligonucléotides 1RDA69 (5' ACG TGT CGA CAC TAG TCA AAA CTA GGT CAA AGG TCA CGG AAA ACT AGG TCA AAG GTC ACG GAA AAC TAG 3'; SEQ ID NO: 6) et 2RDA64 (5' CGA TGG TAC CCT CGA GCA ATG TGC TAG CCG TGA CCT TTG ACC TAG TTT TCC GTG ACC TTT GAC C 3'; SEQ ID NO: 7) comme amorces. Ce fragment a été digéré par Xhol et Spel puis a été cloné, dans l'orientation sens, dans le plasmide FTKpGL3 préalablement digéré par Xhol et Nhel pour obtenir les plasmides DR1x2S-TK-pGL3 et DR1x3S-TK-pGL3, selon le nombre de sites DR1 consensus présents. Une représentation schématique du plasmide DR1x3S-TK-pGL3 est présentée dans la figure 4.

30

Le fragment d'ADN, amplifié par ACP en utilisant les oligonucléotides 1RDA69 et 2RDA64 comme amorces, digéré par Xhol et Spel, a également été cloné dans le plasmide DR1x3S-TK-pGL3 préalablement digéré par Xhol et Nhel pour obtenir les plasmides DR1x5S-TK-pGL3, DR1x6S-TK-pGL3 et DR1x7S-TK-pGL3, selon le nombre de sites DR1 consensus présents.

1.5. Plasmides DR1xnAS-TK-pGL3.

Les plasmides DR1xnAS-TK-pGL3 diffèrent des plasmides DR1xnS-TK-pGL3 par l'orientation des sites DR1 consensus présents dans le promoteur inductible. Un fragment d'ADN, contenant une ou plusieurs séquences DR1 consensus, a été amplifié par ACP en utilisant les oligonucléotides 1RDA69 et 2RDA64 comme amorces. Ce fragment a été digéré par Sall et Nhel puis a été cloné, dans l'orientation antisens, dans le plasmide FTKpGL3 préalablement digéré par Xhol et Nhel pour obtenir les plasmides DR1x2AS-TK-pGL3 et DR1x3AS-TK-pGL3, selon le nombre de sites DR1 consensus présents. Une représentation schématique du plasmide DR1x3AS-TK-pGL3 est présentée dans la figure 5.

Le fragment d'ADN, amplifié par ACP en utilisant les oligonucléotides 1RDA69 et 2RDA64 comme amorces, digéré par <u>Kpnl</u> et <u>Spel</u>, a également été cloné dans le plasmide DR1x3AS-TK-pGL3 préalablement digéré par <u>Kpnl</u> et <u>Nhel</u> pour obtenir les plasmides DR1x5AS-TK-pGL3 et DR1x6AS-TK-pGL3 selon le nombre de sites DR1 consensus présents.

25

20

5

10

15

EXEMPLE 2 : Spécificité des PPAR pour différents éléments de réponse.

2.1. Système utilisant hPPARg2.

L'activité des promoteurs inductibles, en utilisant hPPARg2 comme régulateur transcriptionnel, a été évaluée en transfection transitoire dans des myoblastes de souris (figure 6). Les résultats montrent que, selon l'élément de réponse utilisé (PPRE), l'induction par le ligand de hPPARg2 (BRL49653) et l'activité finale après activation varient. Les meilleurs résultats ont été obtenus en utilisant des sites J comme PPRE. De plus, l'orientation du PPRE est également importante. Dans le cas du site J, l'orientation AS est plus favorable (Panneau c).

10

15

20

25

5

2.2. Système utilisant hPPARa.

Les résultats obtenus avec hPPARa comme régulateur transcriptionnel, sont rassemblés dans la figure 7. Contrairement au hPPARg2, c'est le DR1 consensus qui est le meilleur PPRE pour hPPARa (Panneaux d et e)

Ces résultats montrent donc (1) la fonctionnalité des plasmides de l'invention et (2) que selon le PPAR choisi dans le système inductible, il est important de sélectionner le PPRE le plus adapté au régulateur transcriptionnel. Ce choix peut influencer le facteur d'induction dû à la présence du ligand mais également le niveau d'activité atteint après induction. Il est bien entendu que d'autres PPRE peuvent être utilisés dans le système de l'invention.

- EXEMPLE 3: Construction de promoteurs inductibles par les PPAR contenant un promoteur minimum autre que celui de HSV1-TK comme par exemple le promoteur minimum de hCMV-IE.
- **3.1.** Construction des plasmides contenant le promoteur minimum de hCMV-IE.

32

Un fragment d'ADN, contenant le promoteur minimum de hCMV-IE (de la position -54 à la position +48 par rapport au site d'initiation de la transcription), a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide pCMVß (Clontech) comme matrice et les oligonucléotides 5RDA32 (5' ACG TAG ATC TCG GTA GGC GTG TAC GGT GGG AG 3'; SEQ. ID NO: 8) et 6RDA29 (5' ACG TAA GCT TCT ATG GAG GTC AAA ACA GC 3'; SEQ ID NO: 9) comme amorces. Ce fragment a été digéré par HindIII et BgIII puis a été cloné dans le plasmide FTKpGL3 préalablement digéré par HindIII et BgIII pour obtenir le plasmide FCMVpGL3.

5

10

15

20

25

30

Le plasmide Jx5AS-TK-pGL3 a été digéré par <u>BgIII</u> et <u>Nhel</u> pour isoler le fragment <u>BgIII-Nhel</u> de 179 pb contenant 5 copies du site J. Ce fragment a été inséré dans le plasmide FCMVpGL3 préalablement digéré par <u>BgIII</u> et <u>Nhel</u> pour donner le plasmide Jx5AS-CMV-pGL3. Une représentation schématique du plasmide Jx5AS-CMV-pGL3 est présentée dans la figure 8.

Le plasmide Jx5AS-CMV-pGL3 a été digéré par <u>Sphl</u> et <u>Nhel</u> pour isoler le fragment <u>Sphl-Nhel</u> de 982 pb contenant 5 copies du site J, le promoteur minimum hCMV-IE et la partie 5' du gène codant pour la luciférase. Ce fragment a été inséré dans le plasmide Jx5AS-CMV-pGL3 préalablement digéré par <u>Sphl</u> et <u>Spel</u> pour donner le plasmide Jx10AS-CMV-pGL3. Les plasmides Jx15AS-CMV-pGL3 et Jx20AS-CMV-pGL3 ont également été obtenus en suivant la même stratégie.

3.2. Activité des plasmides contenant le promoteur minimum de hCMV-IE.

Une comparaison des promoteurs minimum pouvant être utilisés dans le système inductible a été réalisée en transfection transitoire. Les résultats, rassemblés dans la figure 9, montrent que selon le promoteur minimum, l'activité finale après induction peut varier d'un facteur deux. Ces résultats montrent en particulier que, dans les conditions testées, le promoteur CMV semble donner une activité supérieure. Bien entendu, d'autres promoteurs minimum, comme des promoteurs ne contenant pas de boîte TATA, peuvent être utilisés.

EXEMPLE 4 : Importance du nombre d'éléments de réponse présents dans les promoteurs inductibles .

5

10

L'optimisation du nombre de PPRE présents dans le promoteur inductible a été étudiée en transfection transitoire. Les résultats, présentés dans la figure 10, montrent que plus le nombre de copies du PPRE est important, plus le facteur d'induction par le ligand et l'activité induite sont élevés. Par contre, si ce nombre est trop important, à la fois le facteur d'induction et l'activité induite diminuent, et ceci quelle que soit la quantité de hPPARg2 présente dans l'essai (figure 11). Le nombre de PPRE optimal semble compris entre 10 et 15.

EXEMPLE 5 : Construction d'un régulateur transcriptionnel fortement inductible par les ligands des PPAR.

• 5.1. Construction d'un régulateur transcriptionnel comprenant deux copies du domaine de liaison au ligand. Construction du plasmide pSG5-hPPARg2g2.

20

25

30

15

Un fragment d'ADN, noté A, contenant la région de l'ADN complémentaire de hPPARg2 codant pour la partie C-terminale du domaine F, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide pSG5-hPPARg2 comme matrice et les oligonucléotides 20RDA21 (5' GGT TTG CTG AAT GTG AAG CCC 3'; SEQ ID NO: 10) et 21RDA42 (5' AGT CTC TAG AGC TAC GCG TAC AAG TCC TTG TAG ATC TCC TGC 3'; SEQ ID NO: 11) comme amorces. Un fragment d'ADN, noté B, contenant la région de l'ADN complémentaire de hPPARg2 codant pour les domaines E et F, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide pSG5-hPPARg2 comme matrice et les oligonucléotides 22RDA32 (5' AGT CAC GCG TGG GCG ATC TTG ACA GGA AAG AC 3'; SEQ ID NO: 12) et 23RDA21 (5' GCC TTT GAG TGA GCT GAT ACC 3'; SEQ ID NO: 13) comme amorces. Le

34

fragment A, digéré par <u>Sacl</u> et <u>Mlul</u> et le fragment B, digéré par <u>Mlul</u> et <u>Xbal</u> ont été clonés ensemble dans le plasmide pSG5-hPPARg2 préalablement digéré par <u>Sacl</u> et <u>Xbal</u> pour obtenir le plasmide pSG5-hPPARg2g2. Ce plasmide, dont une représentation schématique est présentée dans la figure 12, contient un ADN complémentaire qui code pour un régulateur transcriptionnel (noté hPPARg2g2) comprenant deux copies des domaines E et F, c'est à dire deux domaines de liaison au ligand.

La séquence complète du PPARγ2γ2 est représentée ci-dessous (SEQ ID NO: 24) :

10 MGETLGDSPIDPESDSFTDTLSANISQEMTMVDTEMPFWPTNFGISSVDLSVMEDHSHSFDI KPFTTVDFSSISTPHYEDIPFTRTDPVVADYKYDLKLOEYOSAIKVEPASPPYYSEKTOLYN KPHEEPSNSLMAIECRVCGDKASGFHYGVHACEGCKGFFRRTIRLKLIYDRCDLNCRIHKKS RNKCQYCRFQKCLAVGMSHNAIRFGRMPQAEKEKLLAEISSDIDQLNPESADLRALAKHLYD SYIKSFPLTKAKARAILTGKTTDKSPFVIYDMNSLMMGEDKIKFKHITPLQEQSKEVAIRIF 15 QGCQFRSVEAVQEITEYAKSIPGFVNLDLNDQVTLLKYGVHEIIYTMLASLMNKDGVLISEG QGFMTREFLKSLRKPFGDFMEPKFEFAVKFNALELDDSDLAIFIAVIILSGDRPGLLNVKPI EDIQDNLLQALELQLKLNHPESSQLFAKLLQKMTDLRQIVTEHVQLLQVIKKTETDMSLHPL LQEIYKDLYAWAILTGKTTDKSPFVIYDMNSLMMGEDKIKFKHITPLQEQSKEVAIRIFOGC QFRSVEAVQEITEYAKSIPGFVNLDLNDQVTLLKYGVHEIIYTMLASLMNKDGVLISEGOGF 20 MTREFLKSLRKPFGDFMEPKFEFAVKFNALELDDSDLAIFIAVIILSGDRPGLLNVKPIEDI QDNLLQALELQLKLNHPESSQLFAKLLQKMTDLRQIVTEHVQLLQVIKKTETDMSLHPLLQE IYKDLY

La séquence de la partie C-terminale de PPARy2y2, comprenant les domaines E et F, est la séquence SEQ ID NO : 25 suivante :

MMGEDKIKFKHITPLQEQSKEVAIRIFQGCQFRSVEAVQEITEYAKSIPGFVNLDLNDQVTL LKYGVHEIIYTMLASLMNKDGVLISEGQGFMTREFLKSLRKPFGDFMEPKFEFAVKFNALEL DDSDLAIFIAVIILSGDRPGLLNVKPIEDIQDNLLQALELQLKLNHPESSQLFAKLLQKMTD LRQIVTEHVQLLQVIKKTETDMSLHPLLQEIYKDLYAWAILTGKTTDKSPFVIYDMNSLMMG EDKIKFKHITPLQEQSKEVAIRIFQGCQFRSVEAVQEITEYAKSIPGFVNLDLNDQVTLLKY GVHEIIYTMLASLMNKDGVLISEGQGFMTREFLKSLRKPFGDFMEPKFEFAVKFNALELDDS DLAIFIAVIILSGDRPGLLNVKPIEDIQDNLLQALELQLKLNHPESSQLFAKLLQKMTDLRQ IVTEHVQLLQVIKKTETDMSLHPLLQEIYKDLY

35

30

25

Les résultats présentés dans la figure 13 montrent que si l'activité induite est plus faible en utilisant hPPARg2g2 comme régulateur transcriptionnel (figure 13 a et b), le facteur d'induction par le ligand (figure 13 c) est beaucoup plus fort avec ce régulateur. La différence entre les deux régulateurs transcriptionnels s'explique par le fait que pour hPPARg2g2, le bruit de fond du système en absence de ligand est faible et reste faible, quelle que soit la quantité de régulateur présent. D'autre part, plus la quantité de hPPARg2g2 augmente, plus l'activité induite est forte, ce qui n'est pas le cas du système utilisant hPPARg2 qui semble saturer.

La présence d'un deuxième domaine de liaison au ligand (hPPARg2g2) confère donc au régulateur transcriptionnel une plus grande inductibilité par le ligand.

EXEMPLE 6 : Augmentation de l'activité finale des promoteurs inductibles.

15

20

25

10

5

6.1. Construction d'une cassette d'expression inductible comprenant l'intron de hEF1a. Construction du plasmide Jx10AS-CMV-EF-pGL3.

Un fragment d'ADN, contenant le premier intron du gène codant pour hEF1a (de la position +16 à la position +984 par rapport au site d'initiation de la transcription ; numéro d'accès à Genbank : E02627), a été amplifié par ACP en utilisant les oligonucléotides 25RDA35 (5' AGT CAC TÂG TAA GCT TTT TGC CGC CAG AAC ACA GG 3' ; SEQ ID NO: 14) et 26RDA36 (5' AGT CAC TAG TCC ATG GCT GCC CAG TGC CTC ACG ACC 3' ; SEQ ID NO: 15) comme amorces. Ce fragment a été digéré par HindIII et Ncol puis a été cloné dans le plasmide Jx10AS-CMV-pGL3 préalablement digéré par HindIII et Ncol pour obtenir le plasmide Jx10AS-CMV-EF-pGL3. Une représentation schématique du plasmide Jx10AS-CMV-EF-pGL3 est présentée dans la figure 14.

6.2. Activité du plasmide Jx10AS-CMV-EF-pGL3.

36

Dans le but d'augmenter l'activité finale du système, une séquence enhancer, située dans le premier intron du gène hEF1a, a été clonée au voisinage du promoteur inductible. Les résultats présentés dans la figure 15 montrent que la présence de la région enhancer augmente l'activité induite du système et ceci quelle que soit la quantité de régulateur transcriptionnel utilisée.

EXEMPLE 7 : Construction de plasmides comprenant à la fois une cassette d'expression du régulateur transcriptionnel et une cassette d'expression inductible.

7.1. Plasmide Jx5AS-TK-luc-hPPARg2.

5

10

15

20

25

30

Le plasmide pSG5-hPPARa(Koz) a été digéré par Mlul et Scal pour isoler le fragment Mlul-Scal de 1229 pb contenant la région 3' de l'ADN complémentaire de hPPARa. Ce fragment a été inséré dans le plasmide pSL301 préalablement digéré par Mlul et Smal pour donner le plasmide pSL-3'hPPARa.

Le plasmide pSG5-hPPARa(Koz) a été digéré par <u>Sall</u> et <u>Mlul</u> pour isoler le fragment <u>Sall-Mlul</u> de 1406 pb contenant le promoteur précoce du virus SV40 et la région 5' de l'ADN complémentaire de hPPARa. Ce fragment a été inséré dans le plasmide pSL-3'hPPARa préalablement digéré par <u>Xhol</u> et <u>Mlul</u> pour donner le plasmide pSL-hPPARa.

Le plasmide pSL-hPPARa a été digéré par <u>Spel</u> et <u>Sall</u> pour isoler le fragment <u>Spel-Sall</u> de 2664 pb contenant le promoteur précoce du virus SV40 et l'ADN complémentaire de hPPARa. Ce fragment a été inséré dans le plasmide pBluescript II SK+ préalablement digéré par <u>Spel</u> et <u>Sall</u> pour donner le plasmide pBS-hPPARa.

Le plasmide pSG5-hPPARg2 a été digéré par <u>AvrII</u> et <u>SacI</u> pour isoler le fragment <u>AvrII-SacI</u> de 2070 pb, noté C, contenant la région 5' de l'ADN complémentaire de hPPARg2. Un fragment d'ADN, noté D, contenant la région

5

10

15

20

25

3' de l'ADN complémentaire de hPPARg2, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide pSG5-hPPARg2 comme matrice et les oligonucléotides 10RDA21 (5' CAG GTT TGC TGA ATG TGA AGC 3'; SEQ ID NO: 16) et 11RDA40 (5' TGA CGT GTC GAC CTA GTA CAA GTC CTT GTA GAT CTC CTG C 3'; SEQ ID NO: 17) comme amorces. Le fragment C et le fragment D, digéré par Sacl et Sall, ont été clonés ensemble dans le plasmide pBS-hPPARa préalablement digéré par Avril et Sall pour obtenir le plasmide pBS-hPPARg2.

Le plasmide Jx5AS-TK-pGL3 a été digéré par <u>Kpnl</u> et <u>Sall</u> pour isoler le fragment <u>Kpnl-Sall</u> de 2324 pb contenant le gène luc+ sous contrôle d'un promoteur inductible. Ce fragment a été inséré dans le plasmide pBS-hPPARg2 préalablement digéré par <u>Kpnl</u> et <u>Sall</u> pour donner le plasmide Jx5AS-TK-luc-hPPARg2. Une représentation schématique du plasmide Jx5AS-TK-luc-hPPARg2 est présentée dans la figure 16.

7.2. Plasmide SV-g2-J10-C-pGL3.

Le plasmide pBS-hPPARg2 a été digéré par Notl et Sall pour isoler le fragment Notl-Sall de 2622 pb, noté E, contenant l'ADN complémentaire de hPPARg2 sous contrôle du promoteur précoce de SV40. Un fragment d'ADN, noté F, contenant le site de polyadénylation du virus SV40, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide FTK-pGL3 comme matrice et les oligonucléotides 18RDA31 (5' AGT CGT CGA CGC TTC GAG CAG ACA TGA TAA G 3'; SEQ ID NO: 18) et 19RDA35 (5' AGT CGC TAG CGA CGG ATC CTT ATC GAT TTT ACC AC 3'; SEQ ID NO: 19) comme amorces. Le fragment E et le fragment F, digéré par Sall et Nhel, ont été clonés ensemble dans le plasmide Jx10AS-CMV-pGL3 préalablement digéré par Notl et Nhel pour obtenir le plasmide SV-g2-J10-C-pGL3. Une représentation schématique du plasmide SV-g2-J10-C-pGL3 est présentée dans la figure 17.

38

Un fragment d'ADN, noté G, contenant l'ADN complémentaire de hPPARg2, a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide Jx5AS-TK-luchPPARg2 comme matrice et les oligonucléotides 12RDA50 (5' GTC AGC TAG CCT ACT CGA GCC ACC ATG GGT GAA ACT CTG GGA GAT TCT CC 3': SEQ ID NO: 20) et 13RDA42 (5' TAC GGG GTA CCC AGA CAT GAT AAG ATA CAT TGA TGA GTT TGG 3'; SEQ ID NO: 21) comme amorces. Un fragment d'ADN, noté H, contenant le promoteur minimum de hCMV-IE (de la position -54 à la position +48 par rapport au site d'initiation de la transcription), a été amplifié par ACP en utilisant le plasmide pCMVß comme matrice et les oligonucléotides 14RDA33 (5' GTC AGC TAG CCG GTA GGC GTG TAC GGT GGG AGG 3'; SEQ ID NO: 22) et 15RDA33 (5' TAC GCT CGA GCT TCT ATG GAG GTC AAA ACA GCG 3'; SEQ ID NO: 23) comme amorces. Le fragment G, digéré par Kpnl et Xhol et le fragment H, digéré par Xhol et Nhel ont été clonés ensemble dans le plasmide Jx5AS-TK-pGL3 préalablement digéré par Kpnl et Nhel pour obtenir le plasmide hPPARg2-CMV-Jx5AS-TK-pGL3. Une représentation schématique du plasmide hPPARg2-CMV-Jx5AS-TK-pGL3 est présentée dans la figure 18.

7.4. Plasmides hPPARg2-CMV-JxnAS-CMV-pGL3.

20

25

30

5

10

15

Le plasmide Jx5AS-CMV-pGL3 a été digéré par Nhel et Sphl pour isoler le fragment Nhel-Sphl de 982 pb contenant la région 5' du gène luc+ sous contrôle d'un promoteur inductible. Ce fragment a été inséré dans le plasmide hPPARg2-CMV-Jx5AS-TK-pGL3 préalablement digéré par Spel et Sphl pour donner le plasmide hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3. Une représentation schématique du plasmide hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3 est présentée dans la figure 19.

Le plasmide Jx5AS-CMV-pGL3 a été digéré par Nhel et Sphl pour isoler le fragment Nhel-Sphl de 982 pb contenant la région 5' du gène luc+ sous contrôle d'un promoteur inductible. Ce fragment a été inséré dans le plasmide hPPARg2-

39

CMV-Jx10AS-CMV-pGL3 préalablement digéré par <u>Spel</u> et <u>Sphl</u> pour donner le plasmide hPPARq2-CMV-Jx15AS-CMV-pGL3.

Le plasmide Jx10AS-CMV-pGL3 a été digéré par <u>Nhel</u> et <u>Sphl</u> pour isoler le fragment <u>Nhel-Sphl</u> de 1151 pb contenant la région 5' du gène luc+ sous contrôle d'un promoteur inductible. Ce fragment a été inséré dans le plasmide hPPARg2-CMV-Jx10AS-CMV-pGL3 préalablement digéré par <u>Spel</u> et <u>Sphl</u> pour donner le plasmide hPPARg2-CMV-Jx20AS-CMV-pGL3.

EXEMPLE 8 : Comparaison des différentes versions du système inductible in vitro.

La figure 20 rassemble les résultats obtenus <u>in vitro</u> avec plusieurs versions du système inductible. Ces résultats montrent que les systèmes utilisant deux plasmides (figure 20 lignes 1, 3 et 4) comme les systèmes à un seul plasmide (figure 20 lignes 2 et 5 à 9) sont fonctionnels ; c'est à dire que la présence d'un ligand de PPARg (ici le BRL49653) augmente fortement l'expression du gène placé sous le contrôle du promoteur inductible. On remarque également que pour certains systèmes (figure 20 lignes 3 et 7 à 9) le facteur d'induction par le ligand est supérieur à 30, et que pour le système présenté sur la figure 20 ligne 4, l'activité après induction est égale à celle d'un promoteur fort comme celle du promoteur hCMV-IE.

25 EXEMPLE 9 : Différents ligands des PPAR peuvent activer le système inductible.

9.1. Système utilisant hPPARg2.

5

15

20

Les résultats présentés dans la figure 21 montrent que des ligands de hPPARg autres que le BRL49653, ici le RG12525 (ligand RPR de hPPARg),

40

peuvent être utilisés pour activer le système inductible. A une concentration de 100 µM, un traitement avec le RG12525 conduit même à une induction plus forte que celle obtenue avec le BRL49653. Tout autre ligand de PPARg peut donc être utilisé comme inducteur du système.

5

10

15

20

25

30

9.2. Système utilisant hPPARa.

De la même manière que pour le système utilisant hPPARg, un système utilisant hPPARa comme régulateur transcriptionnel peut être activé avec les fibrates ou le WY-14,643 par exemple ou tout autre ligand de hPPARa.

EXEMPLE 10 : Le système inductible peut être activé <u>in vivo</u>, dans le muscle.

La figure 22 rassemble les résultats obtenus <u>in vivo</u>, dans le muscle, avec différentes versions du système inductible. Les résultats montrent que pour les trois versions testées (figure 22 lignes 2 à 4), un traitement par gavage avec un ligand de hPPARg est capable d'augmenter fortement, dans le muscle, l'activité des promoteurs inductibles. Les facteurs d'induction sont : x14 pour la version figure 22 ligne 2, x8 pour la version figure 22 ligne 3, et x24 pour la version figure 22 ligne 4. De plus, pour l'une des versions (figure 22 ligne 2), l'activité obtenue chez les animaux traités au BRL49653 est de l'ordre de celle d'un promoteur fort comme le promoteur hCMV-IE.

Les résultats, présentés dans la figure 23, montrent également qu'une seule prise de ligand peut induire le système, que cette prise ait lieu avant ou après le transfert de gène. Cette expérience montre aussi qu'une dose deux fois moins importante que celle utilisée habituellement, permet d'obtenir le même facteur d'induction.

41

Le système, utilisant un récepteur nucléaire PPAR comme régulateur transcriptionnel, est donc fonctionnel <u>in vivo</u> et peut être induit par la prise orale d'un ligand des PPAR.

5 EXEMPLE 11: Construction d'un plasmide permettant l'expression inductible d'un gène dont le produit est sécrété.

11.1 Construction du plasmide pRDA02.

Le plasmide Jx10AS-CMV-pGL3 a été digéré par HindIII et Mlul pour isoler le fragment HindIII-Mlul de 459 pb. Ce fragment a été inséré dans le plasmide pXL3010 (Bettan M. et coll., Anal. Biochem., 271 (1999) 187-189) préalablement digéré par HindIII et Mlul pour donner le plasmide pRDA02. Ce plasmide contient l'ADN complémentaire du gène codant pour la forme secrétée de la phosphatase alcaline placentaire humaine (hSeAP) dont l'expression est sous contrôle d'un promoteur inductible par le système utilisant les PPARs comme régulateur transcriptionnel. Une représentation schématique du plasmide pRDA02 est présentée dans la figure 24.

20

25

30

10

EXEMPLE 12 : Le système inductible permet de réguler, <u>in vivo</u>, la concentration plasmatique d'une protéine sécrétée.

Les résultats présentés dans la figure 25 montrent qu'en utilisant le système inductible, il est possible de réguler dans le temps la concentration plasmatique d'une protéine sécrétée a partir du muscle, et ceci avec une simple prise orale d'un ligand des PPAR. La concentration plasmatique de la hSeAP est augmentée d'un facteur 18 (figure 25A) deux jours après la prise de ligand, puis retourne à son niveau de base une semaine plus tard. Entre le 21 et le 39 jour, une réponse immunitaire dirigée contre la hSeAP d'origine humaine est observée et se traduit par une diminution de la concentration plasmatique de

42

cette protéine. Malgré cette réponse immune, il est possible de réaliser un second cycle d'induction (figure 25A).

Comme le montre la figure 25B, le système inductible permet également, par des prises de ligand journalières, de maintenir à un niveau élevé le taux plasmatique de hSeAP, durant une période égale à la durée du traitement.

EXEMPLE 13 : Différents ligands des PPAR peuvent activer le système inductible <u>in vivo</u>, et ceci de manière dose dépendante.

10

15

20

5

Le BRL49653, sous sa forme commercialisée pour le traitement du diabète de type II (Avandia™, SmithKline Beecham) et le pioglitazone, sous sa forme commercialisée pour ce même traitement (Actos™, Takeda Pharmaceuticals) peuvent également activer le système inductible (figure 26A). La figure 26B montre également que le facteur d'induction est directement corrélé à la dose de ligand utilisée.

Le système, utilisant un récepteur nucléaire PPAR comme régulateur transcriptionnel, permet donc de contrôler, de manière très précise, le taux plasmatique d'une protéine sécrétée. De plus, cette régulation peut être obtenue en utilisant divers ligands des PPAR.

EXEMPLE 14 : Construction d'un plasmide permettant l'expression inductible d'un gène dont le produit est un facteur angiogénique.

25

30

14.1 Construction du plasmide Jx10AS-CMV-VEGF 165.

Le cadre de lecture de VEGF165 humain a été cloné par transcription reverse et PCR à partir d'ARN total de placenta humain (Clontech) (Houck et al. *Mol. Endocrinol.* **12** (1991) 1806-1814) puis inséré dans un plasmide pBluescript (Stratagene) contenant le promoteur CMV E/P de la position -522 à +72 et le

43

polyA tardif de SV40, pour donner le plasmide pXL3218. Ce dernier a été ensuite digéré par HindIII et BsrGI pour isoler le fragment A HindIII-BsrGI de 482 pb. Le plasmide pXL3218 a également été digéré par BsrGI et BamHI pour isoler le fragment B BsrGI-BamHI de 390 pb. Les fragments A et B ont été insérés dans le plasmide Jx10AS-CMV-pGL3 préalablement digéré par HindIII et BamHI pour donner le plasmide Jx10AS-CMV-VEGF_A165. Ce plasmide contient l'ADN complémentaire du gène codant pour le VEGF_A165 dont l'expression est sous contrôle d'un promoteur inductible par le système utilisant les PPARs comme régulateur transcriptionnel. Une représentation schématique du plasmide Jx10AS-CMV-VEGF_A165 est présentée dans la figure 27.

Ce plasmide pourra être utilisé, par exemple, pour contrôler dans le temps l'activité angiogénique du VEGF à des fins thérapeutiques.

REVENDICATIONS

- 1. Composition comprenant:
- (a) un premier élément comprenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur inductible comprenant un élément de réponse à un PPAR et un promoteur transcriptionnel minimal, et
- (b) un deuxième élément comprenant un acide nucléique codant un PPAR sous contrôle d'un promoteur transcriptionnel, en vue de leur utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps.

10

5

- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre:
- (c) un ligand de PPAR. en vue d'une utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps.

- 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que les éléments (a) et (b) sont portés par des constructions génétiques distinctes.
- 4. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que les éléments (a) et (b) sont assemblés dans une même construction génétique.
 - 5. Composition selon la revendication 3 ou 4, caractérisée en ce que la construction génétique est un vecteur plasmidique ou viral.
- 6. Composition selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de liaison du PPAR:
- 7. Composition selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de séquence SEQ ID NO:1 ou de variants fonctionnels de cette séquence.

8. Composition selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de séquence SEQ ID NO: 5 ou de variants fonctionnels de cette séquence.

5

- 9. Composition selon les revendications 6 à 8, caractérisée en ce que l'élément de réponse comprend jusqu'à 30 sites de liaison, de préférence de 3 à 20, plus préférentiellement de 5 à 15.
- 10. Composition selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que le promoteur minimal est un promoteur d'un gène cellulaire ou viral délété de région(s) non essentielle(s) à l'activité transcriptionnelle.
- 11. Composition selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que le promoteur inductible comprend en outre une région amplificatrice.
 - 12. Composition selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le promoteur minimal et l'élément de réponse à un PPAR sont dans la même orientation.

20

- 13. Composition selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le promoteur minimal et l'élément de réponse à un PPAR sont en orientation inverse.
- 14. Composition selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que l'acide nucléique codant un PPAR code un PPARα ou un PPARγ.
 - 15. Composition selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisée en ce que l'acide nucléique codant un PPAR code un PPAR modifié comprenant plusieurs sites de liaison au ligand.

46

- 16. Composition selon l'une des renvendications 1 à 15, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre un élément (d) compenant un acide nucléique codant un RXR sous le contrôle d'un promoteur transcriptionnel.
- 5 17. Vecteur comprenant un élément (a) et un élément (b) selon la revendication.
 - 18. Vecteur selon la revendication 17, caractérisé en ce que les éléments (a) et(b) sont en orientation opposée.
- 19. Vecteur selon la revendication 17 ou 18, caractérisé en ce que le promoteur inductible de l'élément (a) et le promoteur transcriptionnel de l'élément (b) sont assemblés dans le vecteur pour former un promoteur bidirectionnel régulable.
- 20. Vecteur selon la revendication 19, caractérisé en ce qu'il comprend, dans le sens 5'->3', un premier acide nucléique codant un PPAR, un premier promoteur transcriptionnel minimal contrôlant l'expression dudit premier acide nucléique, un ou plusieurs éléments de réponse à un PPAR, un deuxième promoteur transcriptionnel minimal et, sous le contrôle dudit deuxième promoteur transcriptionnel minimal, un deuxième acide nucléique codant un produit d'intérêt.
 - 21. Vecteur selon l'une des revendications 17 à 20 caractérisé en ce qu'il comprend en outre un élément (d) selon la revendication 16.
 - 22. Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 16 ou d'un vecteur selon l'une des revendications 17 à 21 pour exprimer un acide nucléique d'intérêt dans une cellule ex vivo ou in vitro.
- 23. Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 16 ou d'un vecteur selon l'une des revendications 17 à 21 pour la préparation d'un

produit destiné à exprimer un acide nucléique d'intérêt dans une cellule in vivo.

- 24. Procédé pour l'expression régulée d'un acide nucléique dans une cellule, in vitro ou ex vivo comprenant la mise en contact de ladite cellule avec une composition selon l'une des revendications 1 à 16 ou un vecteur selon l'une des revendications 17 à 21.
- 25. Procédé selon la revendication 24, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une cellule mammifère, de préférence humaine.
 - 26. Procédé selon la revendication 25, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une cellule musculaire.
- 27. Cellule modifiée par mise en contact avec une composition selon l'une des revendications 1 à 16 ou un vecteur selon l'une des revendications 17 à 21.
 - 28. PPAR modifié comprenant plusieurs sites de liaison au ligand.
- 29. Acide nucléique codant pour un PPAR selon la revendication 28.
 - 30. Procédé d'identification de ligands des PPAR, comprenant la mise en contact d'une cellule selon la revendication 27 avec une molécule test et la mise en évidence d'une expression de l'acide nucléique d'intérêt.

).		
			٠
			·



REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 3 janvier 2001 (03.01.01); revendications originales 1-30 remplacées par les nouvelles revendications 1-33 (4 pages)]

1. Composition comprenant:

- (a) un premier élément comprenant un acide nucléique d'intérêt sous contrôle d'un promoteur inductible comprenant un élément de réponse à un PPAR et un promoteur transcriptionnel minimal, et
- (b) un deuxième élément comprenant un acide nucléique codant un PPAR sous contrôle d'un promoteur transcriptionnel, en vue de leur utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre:
- (c) un ligand de PPAR. en vue d'une utilisation simultanée, séparée ou espacée dans le temps.
- 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que les éléments(a) et (b) sont portés par des constructions génétiques distinctes.
- 4. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que les éléments (a) et (b) sont assemblés dans une même construction génétique.
- 5. Composition selon la revendication 3 ou 4, caractérisée en ce que la construction génétique est un vecteur plasmidique ou viral.
- 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce que le vecteur viral est un virus adéno-associé (AAV).
- 7. Composition selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de liaison du PPAR.
- 8. Composition selon la revendication 7, caractérisée en ce que l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de séquence SEQ ID NO:1 ou de variants fonctionnels de cette séquence.

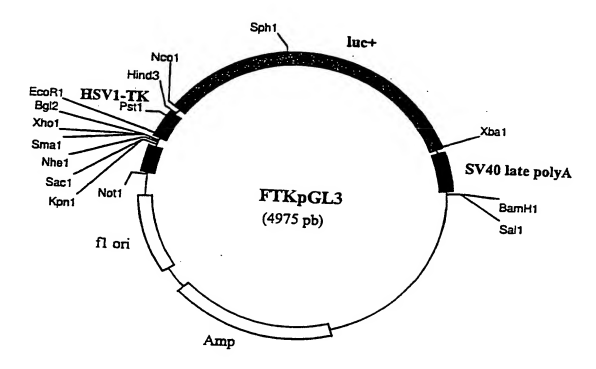
- 9. Composition selon la revendication 7, caractérisée en ce que l'élément de réponse à un PPAR comprend un ou plusieurs sites de séquence SEQ ID NO: 5 ou de variants fonctionnels de cette séquence.
- 10. Composition selon les revendications 7 à 9, caractérisée en ce que l'élément de réponse comprend jusqu'à 30 sites de liaison, de préférence de 3 à 20, plus préférentiellement de 5 à 15.
- 11. Composition selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que le promoteur minimal est un promoteur d'un gène cellulaire ou viral délété de région(s) non essentielle(s) à l'activité transcriptionnelle.
- 12. Composition selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le promoteur inductible comprend en outre une région amplificatrice.
- 13. Composition selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisée en ce que le promoteur minimal et l'élément de réponse à un PPAR sont dans la même orientation.
- 14. Composition selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisée en ce que le promoteur minimal et l'élément de réponse à un PPAR sont en orientation inverse.
- 15. Composition selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisée en ce que l'acide nucléique codant un PPAR code un PPARα ou un PPARγ.
- 16. Composition selon l'une des revendications 1 à 15, caractérisée en ce que l'acide nucléique codant un PPAR code un PPAR modifié comprenant plusieurs sites de liaison au ligand.
- 17. Composition selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre un élément (d) comprenant un acide nucléique codant un RXR sous le contrôle d'un promoteur transcriptionnel.



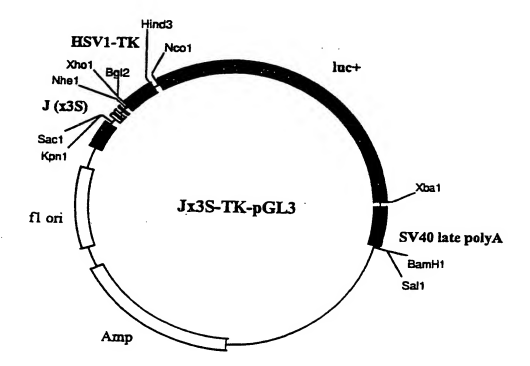
- 18. Vecteur comprenant un élément (a) et un élément (b) selon la revendication 1.
- 19. Vecteur selon la revendication 18, caractérisé en ce que les éléments (a) et (b) sont en orientation opposée.
- 20. Vecteur selon la revendication 18 ou 19, caractérisé en ce que le promoteur inductible de l'élément (a) et le promoteur transcriptionnel de l'élément (b) sont assemblés dans le vecteur pour former un promoteur bidirectionnel régulable.
- 21. Vecteur selon la revendication 20, caractérisé en ce qu'il comprend, dans le sens 5'->3', un premier acide nucléique codant un PPAR, un premier promoteur transcriptionnel minimal contrôlant l'expression dudit premier acide nucléique, un ou plusieurs éléments de réponse à un PPAR, un deuxième promoteur transcriptionnel minimal et, sous le contrôle dudit deuxième promoteur transcriptionnel minimal, un deuxième acide nucléique codant un produit d'intérêt.
- 22. Vecteur selon l'une des revendications 18 à 21 caractérisé en ce qu'il comprend en outre un élément (d) selon la revendication 17.
- 23. Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 17 ou d'un vecteur selon l'une des revendications 18 à 22 pour exprimer un acide nucléique d'intérêt dans une cellule ex vivo ou in vitro.
- 24. Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 17 ou d'un vecteur selon l'une des revendications 18 à 22 pour la préparation d'un produit destiné à exprimer un acide nucléique d'intérêt dans une cellule in vivo.
- 25. Procédé pour l'expression régulée d'un acide nucléique dans une cellule, in vitro ou ex vivo, comprenant la mise en contact de ladite cellule avec une composition selon l'une des revendications 1 à 17 ou un vecteur selon l'une des revendications 18 à 22.



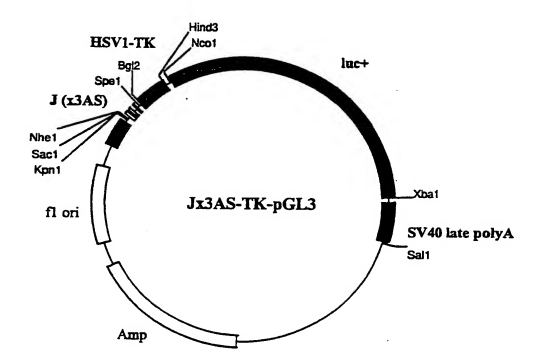
- 26. Procédé selon la revendication 25, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une cellule mammifère, de préférence humaine.
- 27. Procédé selon la revendication 26, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une cellule musculaire.
- 28. Procédé de régulation de l'expression d'un acide nucléique in vivo comprenant l'administration d'une composition selon l'une des revendications 1 à 17 ou d'un vecteur selon l'une des revendications 18 à 22.
- 29. Cellule modifiée par mise en contact avec une composition selon l'une des revendications 1 à 17 ou un vecteur selon l'une des revendications 18 à 22.
- 30. PPAR modifié comprenant plusieurs sites de liaison au ligand.
- 31. Acide nucléique codant pour un PPAR selon la revendication 30.
- 32. Procédé d'identification de ligands des PPARs, comprenant la mise en contact d'une cellule selon la revendication 29 avec une molécule test et la mise en évidence d'une expression de l'acide nucléique d'intérêt.
- 33. Procédé d'identification de ligands des PPARs in vivo caractérisé en ce que l'on administre une composition selon l'une des revendications 1 à 17 ou un vecteur selon l'une des revendications 18 à 22 ainsi qu'une molécule test, et que l'on met en évidence une expression de l'acide nucléique d'intérêt.



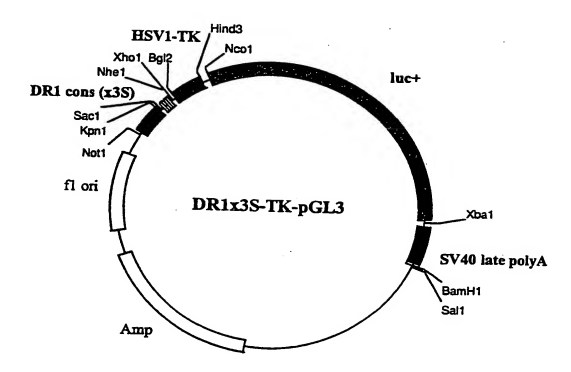
				Q.
				ş
			y*%	
				· ·
				•



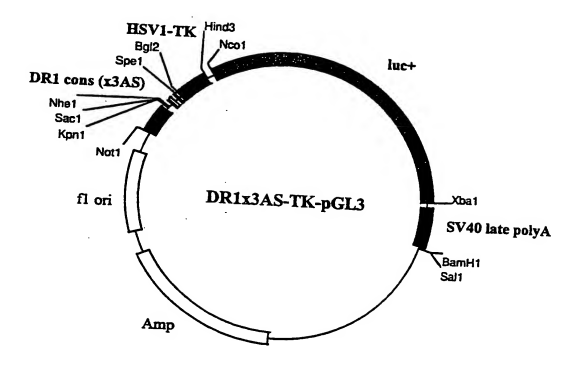
		,



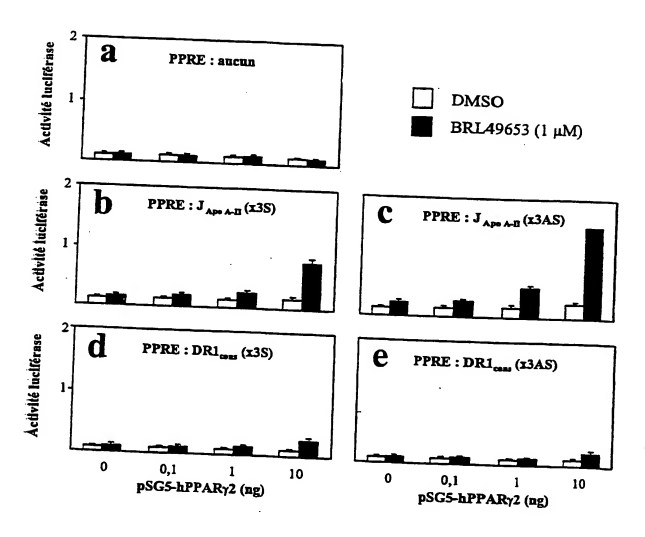
		4.
		٠



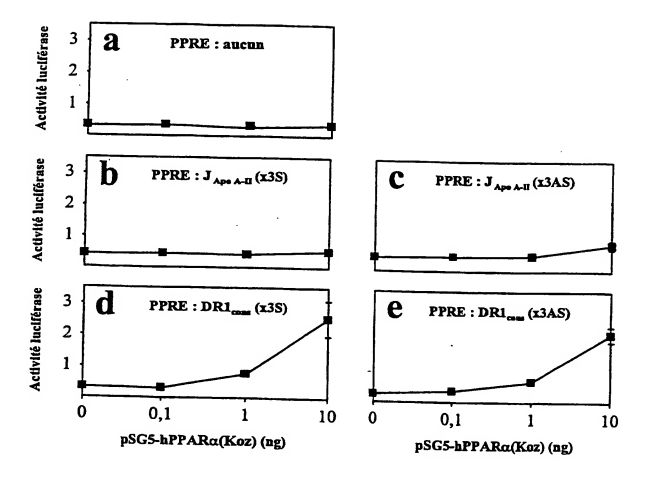
				•
	û			



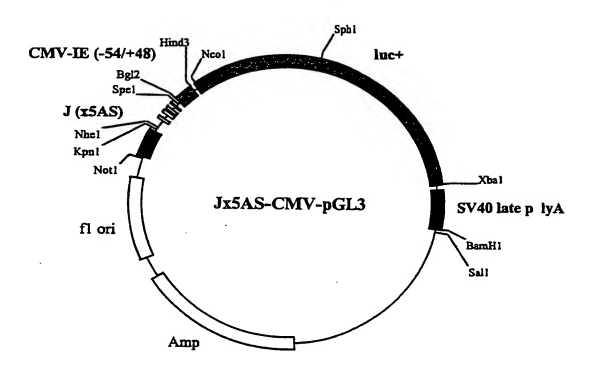
		·.
		14.7



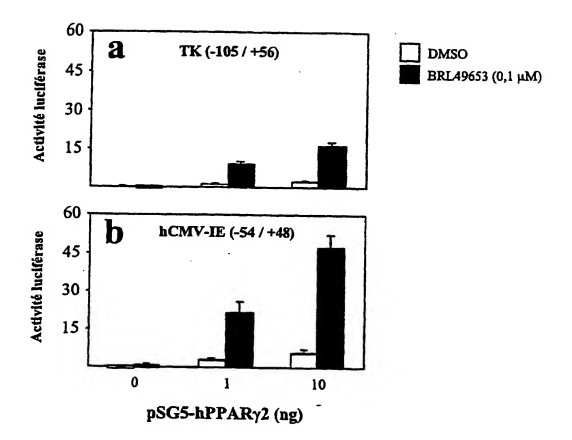
			4 1, * ,



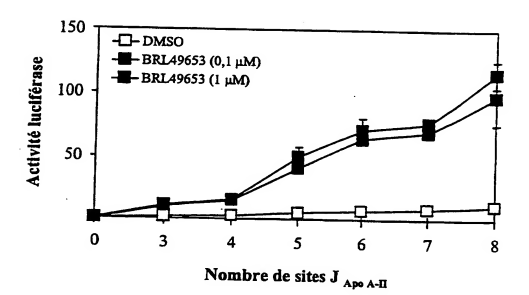
		•
		,



		V.,
		,



			<u> </u>
			•,



			•

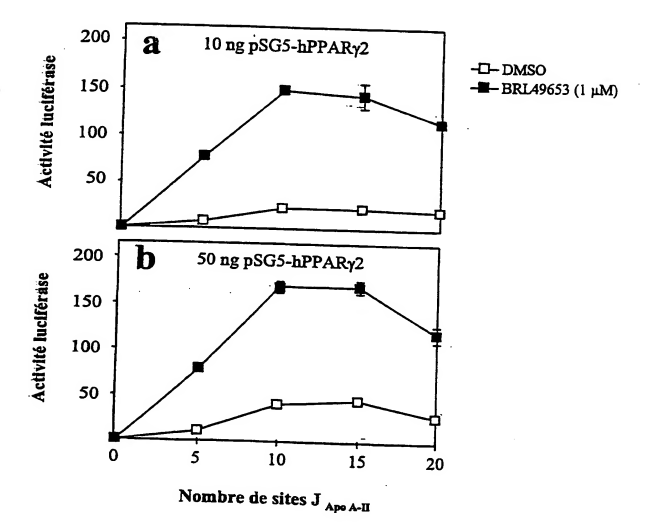
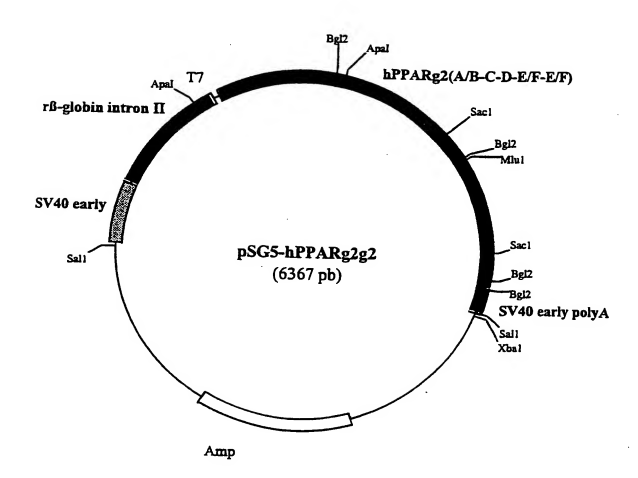
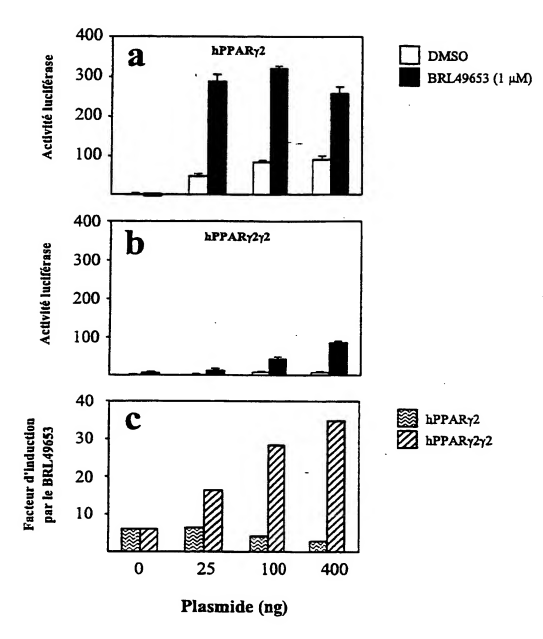


FIGURE 11

			n. .
			-
·			



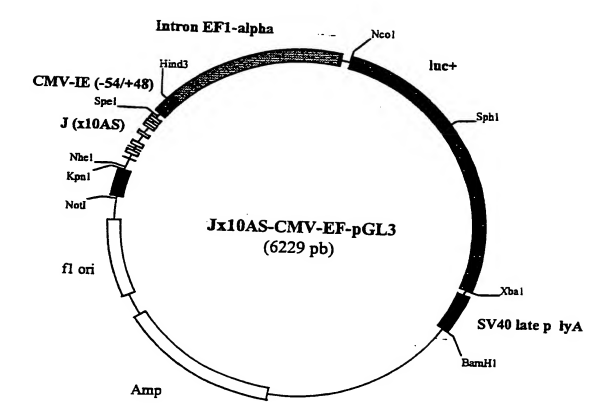
		-



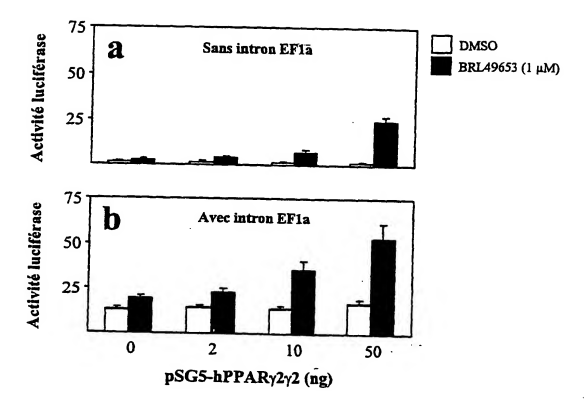
		٠.
		•

WO 00/78986 PCT/FR00/01744

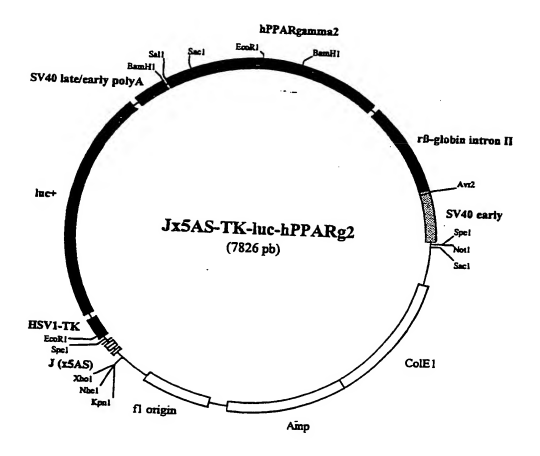
14/27



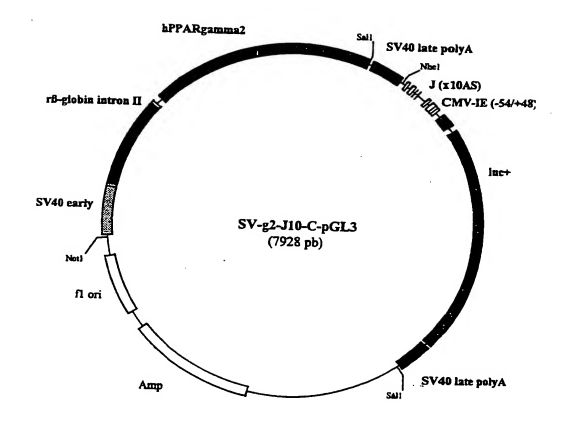
WO 00/78986



		,
		· ·



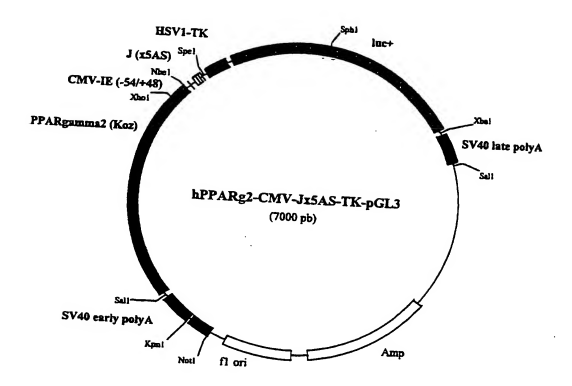
		•
		,
	14.	
		į,
		,



	2		

WO 00/78986 PCT/FR00/01744

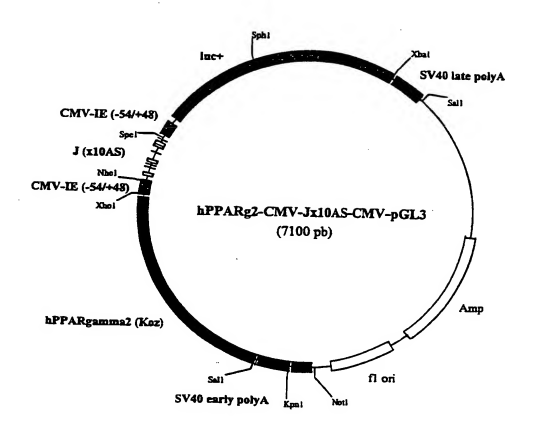
18/27



			•
			•
			•

WO 00/78986 PCT/FR00/01744

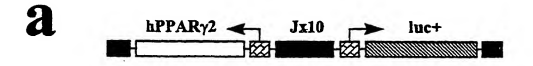
19/27

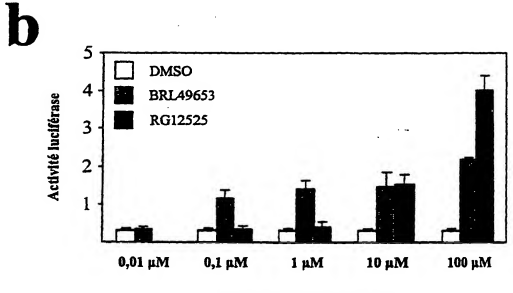


20/27

		Facteur d'induction par le BRL49653	Pourcentage de hCMV-IE
1		x 13	27 %
2		± x 9	6%
3	Jx10 />	x 31	9 %
4	1x10	x 8	108 %
5	Jx10	x 9	38 %
6		x 14	2%.
7		x 34	4 %
8	Jr15	x 31_	6%
9	5 3±20 € Alliminiming	x 33	4 %
	: promoteur SV40		
	: promoteur SV40 SS : luc+ : promoteur TK (-105 / +56) : hPPAR:	v?	
	☐ : promoteur CMV (-54 / +48) ☐ : hPPAR:		
	: sites J App A-D	• •	

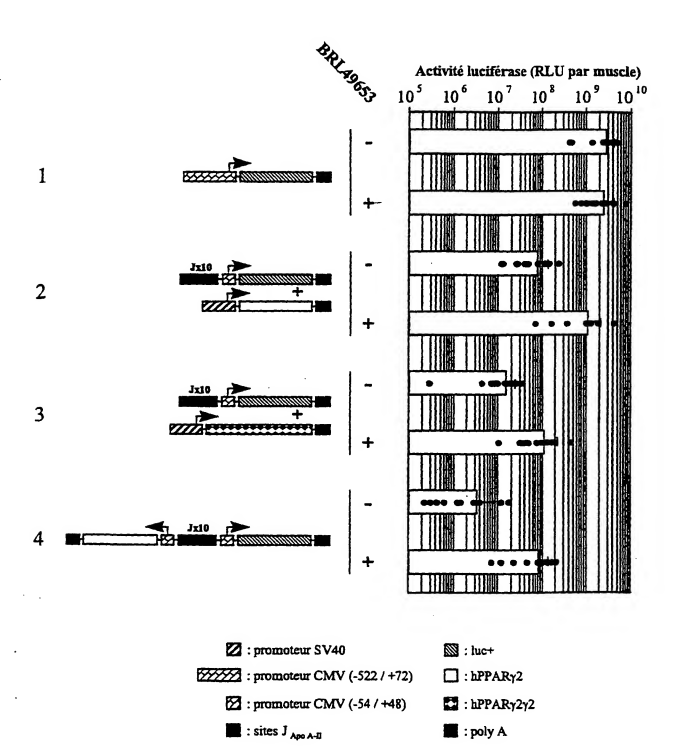
		6.0





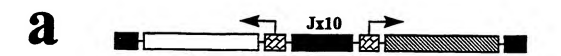
Concentration du ligand

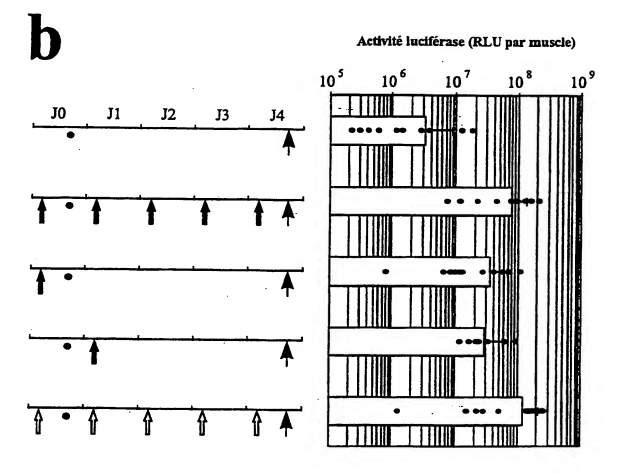
			•
		- 0	



		7
		•
		1.

23/27





: prise de BRL49653 (30 mg/kg)

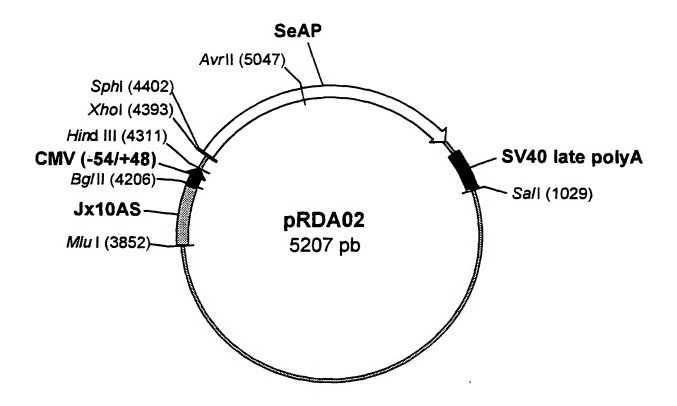
n : prise de BRL49653 (15 mg/kg)

: injection du plasmide et électrotransfert

: sacrifice des animaux

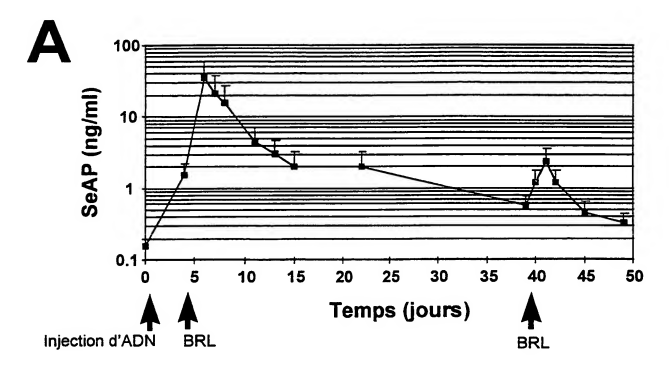
		, i
		•

24/27



		•	





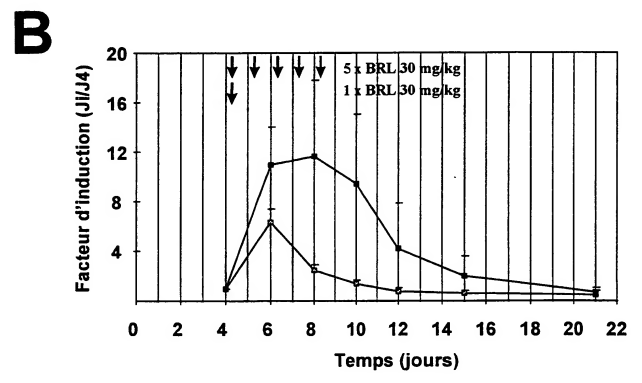
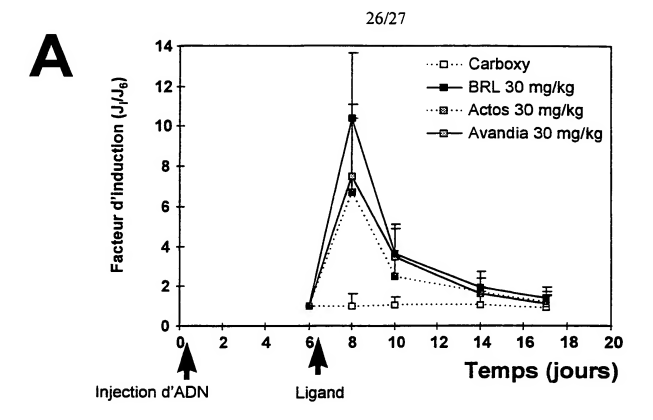


FIGURE 25

		3.5
		÷



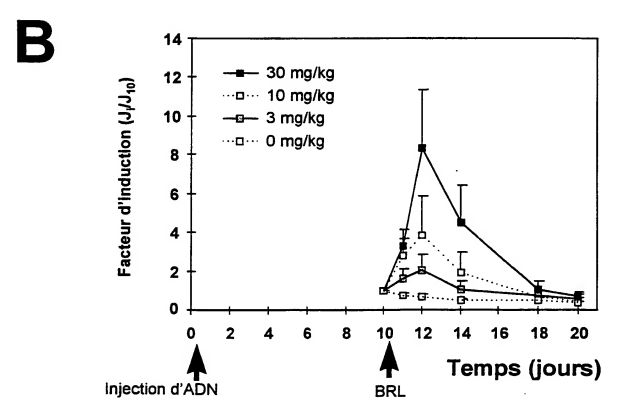
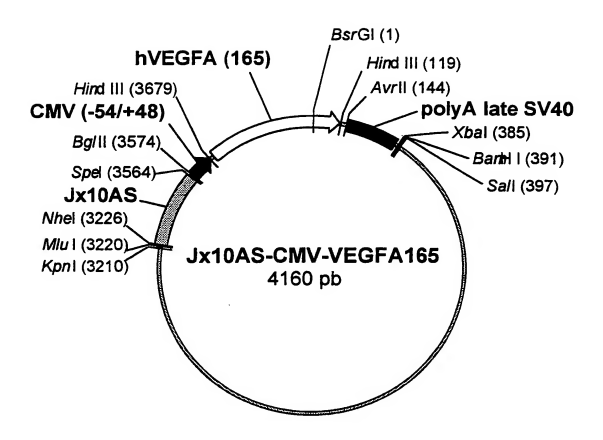


FIGURE 26

		•	, ,,
			ř
			1.60
			•

27/27



			· .

```
LISTE DE SEQUENCES
<110> AVENTIS PHARMA S.A.
<120> Système de régulation pharmacologique de l'expression
      utilisant les récepteurs nucléaires PPAR et leurs
      ligands.
<130> SEQUENCES
<140>
<141>
<160> 28
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 19
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 1
                                                                   19
tcaaccttta ccctggtag
<210> 2
<211> 27
<212> ADN
<213> Homo sapiens
                                                                   27
tegecaaget tetegtgate tgeggea
<210> 3
<211> 37
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 3
                                                                   37
acgtgtcgac actagtggct agaggatctc taccagg
<210> 4
<211> 48
<212> ADN
<213> Homo sapiens
Ł400> 4
                                                                   48
cgatggtacc ctcgagcaat gtgctagcga gatccttcaa cctttacc
```

	il.		
			•
		·	
			•
			٠

```
<210> 5
<211> 13
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 5
                                                                    13
aggtcaaagg tca
<210> 6
<211> 69
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 6
acgtgtcgac actagtcaaa actaggtcaa aggtcacgga aaactaggtc aaaggtcacg 60
gaaaactag
<210> 7
<211> 64
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 7
cgatggtacc ctcgagcaat gtgctagccg tgacctttga cctagttttc cgtgaccttt 60
gacc
<210> 8
<211> 32
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 8
                                                                    32
acgtagatct cggtaggcgt gtacggtggg ag
<210> 9
<211> 29
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 9
acgtaagctt ctatggaggt caaaacagc
                                                                    29
<210> 10
<211> 21
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 10
```

		•
		•

ggtttgctga	atgtgaagcc	С			21
<210> 11 <211> 42 <212> ADN <213> Homo	sapiens				
<400> 11 agtctctaga	gctacgcgta	caagtccttg	tagateteet	gc	42
<210> 12 <211> 32 <212> ADN <213> Homo	sapiens				
<400> 12				•	
	gggcgatctt	gacaggaaag	ac		32
<210> 13 <211> 21 <212> ADN <213> Homo	sapiens				
<400> 13					
gcctttgagt	gagctgatac	c			21
<210> 14 <211> 35 <212> ADN <213> Homo	sapiens				
<400> 14					
agtcactagt	aagctttttg	ccgccagaac	acagg		35
<210> 15 <211> 36 <212> ADN <213> Homo	sapiens				
<400> 15					
agtcactagt	ccatggctgc	ccagtgcctc	acgacc		36
<210> 16 <211> 21 <212> ADN <213> Homo	sapiens				
<pre><400> 16 caggtttgct</pre>	gaatgtgaac	C			21
35666966	Juncycyaay	_			44

		•

<210><211><211><212><213>	40 ADN	sapiens				
<400>	17					
tgacg	tgtcg	acctagtaca	agtccttgta	gateteetge		40
<210>						
<211><212>						
		sapiens				
1	1100	Dapaeno				
<400>	18					
agtegi	cgac	gcttcgagca	gacatgataa	g		31
<210>	19					
<211>						
<212>	ADN					
<213>	Homo	sapiens				
<400>	10					
	-	gacggatcct	tatcgatttt	accac		35
-33	5	353	omouga			,,,
<210>						
<211><212>						
		sapiens				
		<u>-</u>				
<400>	20					
gtcago	tagc	ctactcgagc	caccatgggt	gaaactctgg	gagattctcc	50
<210>	21					
<211>	42					
<212>						
<213>	Homo	sapiens				
<400>	21					
		ccagacatga	taagatacat	tgatgagttt	gg	42
<210>	22					
<211>						
<212>						
<213>	Homo	sapiens				
<400>	22					
		cggtaggcgt	atacaataaa	agg		33
7	J-	2235-56	55	33		

		×
		•

5

33

<210> 23 <211> 33 <212> ADN <213> Homo sapiens <400> 23 tacgctcgag cttctatgga ggtcaaaaca gcg <210> 24 <211> 750 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 24 Met Gly Glu Thr Leu Gly Asp Ser Pro Ile Asp Pro Glu Ser Asp Ser 5 Phe Thr Asp Thr Leu Ser Ala Asn Ile Ser Gln Glu Met Thr Met Val 25 Asp Thr Glu Met Pro Phe Trp Pro Thr Asn Phe Gly Ile Ser Ser Val 40 Asp Leu Ser Val Met Glu Asp His Ser His Ser Phe Asp Ile Lys Pro Phe Thr Thr Val Asp Phe Ser Ser Ile Ser Thr Pro His Tyr Glu Asp 70 75 Ile Pro Phe Thr Arg Thr Asp Pro Val Val Ala Asp Tyr Lys Tyr Asp Leu Lys Leu Gln Glu Tyr Gln Ser Ala Ile Lys Val Glu Pro Ala Ser 105 Pro Pro Tyr Tyr Ser Glu Lys Thr Gln Leu Tyr Asn Lys. Pro His Glu 115 Glu Pro Ser Asn Ser Leu Met Ala Ile Glu Cys Arg Val Cys Gly Asp 135 Lys Ala Ser Gly Phe His Tyr Gly Val His Ala Cys Glu Gly Cys Lys Gly Phe Phe Arg Arg Thr Ile Arg Leu Lys Leu Ile Tyr Asp Arg Cys 165 Asp Leu Asn Cys Arg Ile His Lys Lys Ser Arg Asn Lys Cys Gln Tyr 185 Cys Arg Phe Gln Lys Cys Leu Ala Val Gly Met Ser His Asn Ala Ile

200

, 195

			,
÷.			

Arg	Phe 210	Gly	Arg	Met	Pro	Gln 215	Ala	Glu	Lys	Glu	Lys 220	Leu	Leu	Ala	Glu
Ile 225	Ser	Ser	Asp	Ile	Asp 230	Gln	Leu	Asn	Pro	Glu 235	Ser	Ala	Asp	Leu	Arg 240
Ala	Leu	Ala	Lys	His 245	Leu	Tyr	Asp	Ser	Tyr 250	Ile	Lys	Ser	Phe	Pro 255	Leu
Thr	Lys	Ala	Lys 260	Ala	Arg	Ala	Ile	Leu 265	Thr	Gly	Lys	Thr	Thr 270	Asp	Lys
Ser	Pro	Phe 275	Val	Ile	Tyr	Asp	Met 280	Asn	Ser	Leu	Met	Met 285	Gly	Glu	Asp
Lys	Ile 290	Lys	Phe	Lys	His	Ile 295	Thr	Pro	Leu	Gln	Glu 300	Gln	Ser	Lys	Glu
Val 305	Ala	Ile	Arg	Ile	Phe 310	Gln	Gly	Cys	Gln	Phe 315	Arg	Ser	Val	Glu	Ala 320
Val	Gln	Glu	Ile	Thr 325	Glu	Tyr	Ala	Lys	Ser 330	Ile	Pro	Gly	Phe	Val 335	Asn
Leu	Asp	Leu	Asn 340	Asp	Gln	Val	Thr	Leu 345	Leu	Lys	Tyr	Gly	Val 350	His	Glu
		355			Leu		360					365			
	370				Gly	375					380				
385				_	390					395					400
				405	Glu			_	410					415	
			420		Ser			425					430		
		435	_		Gln	_	440					445			
	450				Pro	455					460				
465				_	Leu 470					475					480
,				485	Lys				490					495	
₽ C u	3711	GILL		TAT	Lys	veh	חהמ	TAL	WTG	$r_{\mathbf{p}}$	wr a	776	ne u	TIT	Grà

		•
		·
		,

			500										510		
			500					505					510		
Lys	Thr	Thr 515	Asp	Lys	Ser	Pro	Phe 520	Val	Ile	Tyr	Asp	Met 525	Asn	Ser	Leu
Met	Met 530	Gly	Glu	Asp	Lys	Ile 535	Lys	Phe	Lys	His	Ile 540	Thr	Pro	Leu	Gln
Glu 545	Gln	Ser	Lys	Glu	Val 550	Ala	Ile	Arg	Ile	Phe 555	Gln	Gly	Cys	Gln	Phe 560
Arg	Ser	Val	Glu	Ala 565	Val	Gln	Glu	Ile	Thr 570	Glu	Tyr	Ala	Lys	Ser 575	Ile
Pro	Gly	Phe	Val 580	Asn	Leu	Asp	Leu	Asn 585	Asp	Gln	Val	Thr	Leu 590	Leu	Lys
Tyr	Gly	Val 595	His	Glu	Ile	Ile	Tyr 600	Thr	Met	Leu	Ala	Ser 605	Leu	Met	Asn
Lys	Asp 610	Gly	Val	Leu	Ile	Ser 615	Glu	Gly	Gln	Gly	Phe 620	Met	Thr	Arg	Glu
Phe 625	Leu	Lys	Ser	Leu	Arg 630	Lys	Pro	Phe	Gly	Asp 635	Phe	Met	Glu	Pro	Lys 640
Phe	Glu	Phe	Ala	Val 645	Lys	Phe	Asn	Ala	Leu 650	Glu	Leu	Asp	Asp	Ser 655	Asp
Leu	Ala	Ile	Phe 660	Ile	Ala	Val	Ile	Ile 665	Leu	Ser	Gly	Asp	Arg 670	Pro	Gly
Leu	Leu	Asn 675	Val	Lys	Pro	Ile	Glu 680	Asp	Ile	Gln	Asp	Asn 685	Leu	Leu	Gln
Ala	Leu 690	Glu	Leu	Gln	Leu	Lys 695	Leu	Asn	His	Pro	Glu 700	Ser	Ser	Gln	Leu
Phe 705	Ala	Lys	Leu	Leu	Gln 710	Lys	Met	Thr	Asp	Leu 715	Arg	Gln	Ile	Val	Thr 720
Glu	His	Val	Gln	Leu 725	Leu	Gln	Val	Ile	Lys 730	Lys	Thr	Glu	Thr	Asp 735	Met
Ser	Leu	His	Pro 740	Leu	Leu	Gln	Glu	Ile 745	Tyr	Lys	Asp	Leu	Tyr 750		

<210> 25

<211> 467

<212> PRT

<213> Homo sapiens

		•

WO 00/78986

PCT/FR00/01744

Met 1	Met	Gly	Glu	Asp 5	Lys	Ile	Lys	Phe	Lys 10	His	Ile	Thr	Pro	Leu 15	Gln
Glu	Gln	Ser	Lys 20	Glu	Val	Ala	Ile	Arg 25	Ile	Phe	Gln	Gly	Cys 30	Gln	Phe
Arg	Ser	Val 35	Glu	Ala	Val	Gln	Glu 40	Ile	Thr	Glu	Tyr	Ala 45	Lys	Ser	Ile
Pro	Gly 50	Phe	Val	Asn	Leu	Asp 55	Leu	Asn	Asp	Gln	Val 60	Thr	Leu	Leu	Lys
Tyr 65	Gly	Val	His	Glu	Ile 70	Ile	Tyr	Thr	Met	Leu 75	Ala	Ser	Leu	Met	Asn 80
Lys	Asp	Gly	Val	Leu 85	Ile	Ser	Glu	Gly	Gln 90	Gly	Phe	Met	Thr	Arg 95	Glu
Phe	Leu	Lys	Ser 100	Leu	Arg	Lys	Pro	Phe 105	Gly	Asp	Phe	Met	Glu 110	Pro	Lys
Phe	Glu	Phe 115	Ala	Val	Lys	Phe	Asn 120	Ala	Leu	Glu	Leu	Asp 125	Asp	Ser	Asp
Leu	Ala 130	Ile	Phe	Ile	Ala	Val 135	Ile	Ile	Leu	Ser	Gly 140	Asp	Arg	Pro	Gly
Leu 145	Leu	Asn	Val	Lys	Pro 150	Ile	Glu	Asp	Ile	Gln 155	Asp	Asn	Leu	Leu	Gln 160
Ala	Leu	Glu	Leu	Gln 165	Leu	Lys	Leu	Asn	His 170	Pro	Glu	Ser	Ser	Gln 175	Leu
			180			Lys		185					190		
Glu	His	Val 195	Gln	Leu	Leu	Gln	Val 200	Ile	Lys	Lys	Thr	Glu 205.		Asp	Met
	210					Gln 215			_		220				
Ala 225	Ile	Leu	Thr	Gly	Lys 230	Thr	Thr	Asp	Lys	Ser 235	Pro	Phe	Val	Ile	Tyr 240
Asp	Met	Asn	Ser	Leu 245	Met	Met	Gly	Glu	Asp 250	Lys	Ile	Lys	Phe	Lys 255	His
Ile	Thr	Pro	Leu 260	Gln	Glu	Gln	Ser	Lys 265	Glu	Val	Ala	Ile	Arg 270	Ile	Phe
Gln	Gly	Cys 275	Gln	Phe	Arg	Ser	Val 280	Glu	Ala	Val	Gln	Glu 285	Ile	Thr	Glu
Tyr	Ala	Lys	Ser	Ile	Pro	Gly	Phe	Val	Asn	Leu	Asp	Leu	Asn	Asp	Gln

		•	

:	290					295					300					
Val 3	Thr	Leu	Leu	Lys	Tyr 310	Gly	Val	His	Glu	Ile 315	Ile	Tyr	Thr	Met	Leu 320	
Ala S	Ser	Leu	Met	Asn 325	Lys	Asp	Gly	Val	Leu 330	Ile	Ser	Glu	Gly	Gln 335	Gly	
Phe M	Met	Thr	Arg 340	Glu	Phe	Leu	Lys	Ser 345	Leu	Arg	Lys	Pro	Phe 350	Gly	Asp	
Phe i	Met	Glu 355	Pro	Lys	Phe	Glu	Phe 360	Ala	Val	Lys	Phe	Asn 365	Ala	Leu	Glu	
Leu A	Asp 370	Asp	Ser	Asp	Leu	Ala 375	Ile	Phe	Ile	Ala	Val 380	Ile	Ile	Leu	Ser	
Gly 1 385	Asp	Arg	Pro	Gly	Leu 390	Leu	Asn	Val	Lys	Pro 395	Ile	Glu	Asp	Ile	Gln 400	
Asp A	Asn	Leu	Leu	Gln 405	Ala	Leu	Glu	Leu	Gln 410	Leu	Lys	Leu	Asn	His 415	Pro	
Glu s	Ser	Ser	Gln 420	Leu	Phe	Ala	Lys	Leu 425	Leu	Gln	Lys	Met	Thr 430	Asp	Leu	
Arg (Gln	Ile 435	Val	Thr	Glu	His	Val 440	Gln	Leu	Leu	Gln	Val 445	Ile	Lys	Lys	
Thr (Glu 450	Thr	Asp	Met	Ser	Leu 455	His	Pro	Leu	Leu	Gln 460	Glu	Ile	Tyr	Lys	
Asp 1 465	Leu	Tyr														
<210: <211: <212: <213:	> 30 > AI) ON	sapie	ens												
<400: cccgt			actt	acgg	gt aa	atgg	geeeg	3								30
<210: <211: <212: <213:	> 30 > AI) ON	sapie	ens												
<400:	> 27	,	_		ic do	etgge	cgaa	a								30

		. * ·

10

<210> 28
<211> 30
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 28
cgactctaga agatcttgcc ccgcccagcg

		1

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/85 A61K48/00

8/00 C07K14/705

4/705 C12N5/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC \ 7 \ C12N \ C07K$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, STRAND, WPI Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	BARDOT, O. ET AL.: "PPAR-RXR heterodimer activates a peroxisome proliferator response element upstream of the bifunctional enzyme" BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 192, no. 1, 1993, pages 37-45, XP000907578 ORLANDO, FL US	1-3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
Y	figure 1 	1-27,30

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.	
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international filing date L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family 	
Date of the actual completion of the international search 27 November 2000	Date of mailing of the international search report 01/12/2000	
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Chambonnet, F	

PCT/FR 00/01744

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	VU-DAC N, SCHOONJANS K, LAINE B, FRUCHART	1-3,5,6,
	JC, AUWERX J, STAELS B: "Negative regulation of the human apolipoprotein A-I promoter by fibrates can be attenuated by	10,14, 22,24, 25,27,30
	the interaction of the peroxisome proliferator-activated receptor with its response element."	
	J BIOL CHEM 1994 DEC 9;269(49):31012-8, XP002139315	
Y	page 31015, column 1, paragraph 2 -page 31016, column 1, paragraph 3; figure 1	1-27,30
X	VU-DAC N, SCHOONJANS K, KOSYKH V, DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B,	1,3,5,6, 10,14,
	AUWERX J.: "Fibrates increase human apolipoprotein A-II expression through activation of the peroxisome proliferator-activated receptor."	22,24, 25,27,30
	J CLIN INVEST. 1995 AUG;96(2):741-50., XP000913668	
Υ	the whole document	1-27,30
X	SCHOONJANS K, ET AL.: "Induction of the acyl-coenzyme A synthetase gene by fibrates and fatty acids is mediated by a	1-3,5,6, 14,22, 24,25,
	peroxisome proliferator response element in the C promoter." J BIOL CHEM. 1995 AUG 18;270(33):19269-76.,	27,30
Υ	XP000907443 the whole document	1-27,30
X	FROHNERT BI, HUI TY, BERNLOHR DA.: "Identification of a functional peroxisome proliferator-responsive element in the murine fatty acid transport protein gene." J BIOL CHEM. 1 12;274(7):3970-7., February 1999 (1999-02), XP000907447 page 3973; figures 2,4A; table 1	1-3,5,6, 8,14,22, 24,25,27
X	MUKHERJEE ET AL: "RXR agonists activate PPARalpha-inducible genes, lower triglycerides, and raise HDL levels in vivo." ARTERIOSCLER THROMB VASC BIOL., vol. 18, no. 2, February 1998 (1998-02),	1-3,5,6, 10,14, 16,22, 24,25, 27,30
Υ	XP000913726 the whole document	1-27,30
Υ	WO 98 21349 A (STAELS BART ; MAHFOUDI ABDERRAHIM (FR); AUWERX JOHAN (FR); BENOIT P) 22 May 1998 (1998-05-22) cited in the application the whole document	1-27
	-/	



Internat. Illication No
PCT/FR 00/01744

		PC1/FR 00/01/	
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Releva	nt to claim No.
X X	WO 96 01317 A (SALK INST FOR BIOLOGICAL STUDI) 18 January 1996 (1996–01–18) page 16, line 19 –page 17, line 18; claims 1–15,18,23,25,29,33; figure 2 page 20, line 15 –page 22, line 21		1-3,5,6, 14,22, 24-30

INTENATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/FR 00/01744

Pat nt document cited in search report	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9821349	A	22-05-1998	FR AU BR CZ EP HU NO SK	2755699 A 5057898 A 9713981 A 9901633 A 0946740 A 9904235 A 992153 A 61499 A	15-05-1998 03-06-1998 02-05-2000 11-08-1999 06-10-1999 28-04-2000 04-05-1999 14-02-2000
WO 9601317	Α	18-01-1996	AU CA EP JP US	2952695 A 2194169 A 0769052 A 10502256 T 5861274 A	25-01-1996 18-01-1996 23-04-1997 03-03-1998 19-01-1999

RAPPORT DE RECHE HE INTERNATIONALE

rnationale No PCT/FR 00/01744

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/85 A61K48 A61K48/00 C07K14/705 C12N5/10

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C12N C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, BIOSIS, STRAND, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Х	BARDOT, O. ET AL.: "PPAR-RXR heterodimer activates a peroxisome proliferator response element upstream of the bifunctional enzyme" BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 192, no. 1, 1993, pages 37-45, XP000907578	1-3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
Υ	ORLANDO, FL US figure 1/	1-27,30

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
1L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (letle qu'indiquée) 1O' document se réferant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou lous autres moyens 1P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	To document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique perlinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention Xoument particulièrement perlinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Youment particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activite ne peut être considérée comme impliquant une activite lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier & document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 27 novembre 2000	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 01/12/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Chambonnet, F

RAPPORT DE REVIERCHE INTERNATIONALE

mand cernationale No PCT/FR 00/01744

Catégorie °	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages perti	nents no. des revendications visées
X	VU-DAC N, SCHOONJANS K, LAINE B, FRUCHART JC, AUWERX J, STAELS B: "Negative regulation of the human apolipoprotein A-I promoter by fibrates can be attenuated by the interaction of the peroxisome proliferator-activated receptor with its response element." J BIOL CHEM 1994 DEC 9;269(49):31012-8,	1-3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
Y	XP002139315 page 31015, colonne 1, alinéa 2 -page 31016, colonne 1, alinéa 3; figure 1	1-27,30
X	VU-DAC N, SCHOONJANS K, KOSYKH V, DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B, AUWERX J.: "Fibrates increase human apolipoprotein A-II expression through activation of the peroxisome proliferator-activated receptor." J CLIN INVEST. 1995 AUG;96(2):741-50., XP000913668	1,3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
Y	le document en entier	1-27,30
X	SCHOONJANS K, ET AL.: "Induction of the acyl-coenzyme A synthetase gene by fibrates and fatty acids is mediated by a peroxisome proliferator response element in the C promoter." J BIOL CHEM. 1995 AUG 18;270(33):19269-76., XP000907443	1-3,5,6, 14,22, 24,25, 27,30
Y	le document en entier	1-27,30
X	FROHNERT BI, HUI TY, BERNLOHR DA.: "Identification of a functional peroxisome proliferator-responsive element in the murine fatty acid transport protein gene." J BIOL CHEM. 1 12;274(7):3970-7., février 1999 (1999-02), XP000907447 page 3973; figures 2,4A; tableau 1	1-3,5,6, 8,14,22, 24,25,27
X	MUKHERJEE ET AL: "RXR agonists activate PPARalpha-inducible genes, lower triglycerides, and raise HDL levels in vivo." ARTERIOSCLER THROMB VASC BIOL., vol. 18, no. 2, février 1998 (1998-02), XP000913726	1-3,5,6, 10,14, 16,22, 24,25, 27,30
Y	le document en entier	1-27,30
Y	WO 98 21349 A (STAELS BART ;MAHFOUDI ABDERRAHIM (FR); AUWERX JOHAN (FR); BENOIT P) 22 mai 1998 (1998-05-22) cité dans la demande le document en entier	1-27

		00/01744	
) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS rie de Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents no. des revendicas		
atégorie °	ndenuncation des documents entes, avec,re cas echican, i indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées	
	WO 96 01317 A (SALK INST FOR BIOLOGICAL STUDI) 18 janvier 1996 (1996-01-18)	1-3,5,6, 14,22, 24-30	
	<pre>page 16, ligne 19 -page 17, ligne 18; revendications 1-15,18,23,25,29,33; figure 2</pre>		
	page 20, ligne 15 -page 22, ligne 21 		
		·	
!			
	·		
İ			

RAPPORT DE RYMERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 00/01744

Document brevet cité au rapport d recherche		Date de publication	Membre(s) d la famille de br vet(s)		Date de publication	
WO 9821349	А	22-05-1998	FR AU BR CZ EP HU NO SK	2755699 A 5057898 A 9713981 A 9901633 A 0946740 A 9904235 A 992153 A 61499 A	15-05-1998 03-06-1998 02-05-2000 11-08-1999 06-10-1999 28-04-2000 04-05-1999 14-02-2000	
WO 9601317	Α	18-01-1996	AU CA EP JP US	2952695 A 2194169 A 0769052 A 10502256 T 5861274 A	25-01-1996 18-01-1996 23-04-1997 03-03-1998 19-01-1999	

TRAITE DE COCERATION EN MATIERE DE BREV PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire \$T99021	POUR SUITE voir la notification de transf (formulaire PCT/ISA/220) e	mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après				
Demande internationale n°	Date du dépôt international (jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)				
PCT/FR 00/01744 22/06/2000 22/06/1999						
Déposant						
AVENTIS PHARMA S.A.						
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Un	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa	echerche internationale, est transmis au al.				
Ce rapport de recherche internationale co	omprend6 feuilles.					
	d'une copie de chaque document relatif à l'état d	de la technique qui y est cité.				
4. Bood du nome of						
Base du rapport a. En ce qui concerne la langue, la langue dans laquelle elle a été de	recherche internationale a été effectuée sur la b éposée, sauf indication contraire donnée sous le	pase de la demande internationale dans la e même point.				
la recherche internationa	le a été effectuée sur la base d'une traduction d	e la demande internationale remise à l'administration				
la recherche internationale a été	es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu effectuée sur la base du listage des séquences e internationale, sous forme écrite.	uées dans la demande internationale (le cas échéant) :				
Id	de internationale, sous forme déchiffrable par ord	dinateur.				
	administration, sous forme écrite.					
_	administration, sous forme déchiffrable par ordin	ateur.				
La déclaration, selon laque divulgation faite dans la contraction fait	uelle le listage des séquences présenté par écri demande telle que déposée, a été fournie.	t et fourni ultérleurement ne vas pas au-delà de la				
La déclaration, selon lag		léchiffrable par ordinateur sont identiques à celles				
2. X II a été estimé que cert	aines revendications ne pouvaient pas faire l	'objet d'une recherche (voir le cadre I).				
3. Il y a absence d'unité d	e l'invention (voir le cadre II).					
4. En ce qui concerne le titre ,						
	qu'il a été remis par le déposant.					
<u></u>	l'administration et a la teneur suivante:					
SYSTEME DE REGULATION	DE L'EXPRESSION UTILISANT L	LES RECEPTEURS NUCLEAIRES PPAR				
5. En ce qui concerne l'abrégé , le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant						
le texte (reproduit dans l présenter des observation	e cadre III) a été établi par l'administration confo ons à l'administration dans un délai d'un mois à d	ormément à la règle 38.2b). Le déposant peut compter de la date d'expédition du présent rapport				
de recherche internation 6. La figure des dessins à publier avec	ale.	20				
suggérée par le déposai		Aucune des figures				
	a pas suggéré de figure.	n'est à publier.				
	aractérise mieux l'invention.					

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Revendications nos.: 17

La formulation de la revendication 17 " vecteur comprenant un élément (a) et un élément (b) selon la revendication" est évidemment incomplète et devrait vraisemblablement être corrigée en : " vecteur comprenant un élément (a) et un élément (b) selon la revendication 1" qui correspond à la revendication complète dans le document de priorité. La recherche a été faite en se basant sur cette correction.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT 00/01744

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/85 A61K48/00 C07K14/705 C12N5/10

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 7 C12N C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, BIOSIS, STRAND, WPI Data

1	INTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	BARDOT, O. ET AL.: "PPAR-RXR heterodimer activates a peroxisome proliferator response element upstream of the bifunctional enzyme" BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 192, no. 1, 1993, pages 37-45, XP000907578 ORLANDO, FL US	1-3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
Y	figure 1	1-27,30

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
Catégories spéciales de documents cités: 'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	 'T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention 'X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier '&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 27 novembre 2000	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 01/12/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demanded ternationale No
PCT/ 00/01744

NU-DAC N, SCHOONJANS K, LAINE B, FRUCHART JC, AUWERX J, STAELS B: "Negative regulation of the human apolipoprotein A-I promoter by fibrates can be attenuated by the interaction of the peroxisome proliferator-activated receptor with its response element." J BIOL CHEM 1994 DEC 9;269(49):31012-8, XP002139315 page 31015, colonne 1, alinéa 2 -page 31016, colonne 1, alinéa 3; figure 1 VU-DAC N, SCHOONJANS K, KOSYKH V, DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B, AUWERX J.: "Fibrates increase human	no. des revendications visées 1-3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
VU-DAC N, SCHOONJANS K, LAINE B, FRUCHART JC, AUWERX J, STAELS B: "Negative regulation of the human apolipoprotein A-I promoter by fibrates can be attenuated by the interaction of the peroxisome proliferator-activated receptor with its response element." J BIOL CHEM 1994 DEC 9;269(49):31012-8, XP002139315 page 31015, colonne 1, alinéa 2 -page 31016, colonne 1, alinéa 3; figure 1 VU-DAC N, SCHOONJANS K, KOSYKH V, DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B, AUWERX J.: "Fibrates increase human	1-3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
JC, AUWERX J, STAELS B: "Negative regulation of the human apolipoprotein A-I promoter by fibrates can be attenuated by the interaction of the peroxisome proliferator-activated receptor with its response element." J BIOL CHEM 1994 DEC 9;269(49):31012-8, XP002139315 page 31015, colonne 1, alinéa 2 -page 31016, colonne 1, alinéa 3; figure 1 VU-DAC N, SCHOONJANS K, KOSYKH V, DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B, AUWERX J.: "Fibrates increase human	10,14, 22,24, 25,27,30
31016, colonne 1, alinéa 3; figure 1 VU-DAC N, SCHOONJANS K, KOSYKH V, DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B, AUWERX J.: "Fibrates increase human	1-27,30
DALLONGEVILLE J, FRUCHART JC, STAELS B, AUWERX J.: "Fibrates increase human	
apolipoprotein A-II expression through activation of the peroxisome proliferator-activated receptor." J CLIN INVEST. 1995 AUG;96(2):741-50., XP000913668	1,3,5,6, 10,14, 22,24, 25,27,30
le document en entier	1-27,30
SCHOONJANS K, ET AL.: "Induction of the acyl-coenzyme A synthetase gene by fibrates and fatty acids is mediated by a peroxisome proliferator response element in the C promoter." J BIOL CHEM. 1995 AUG 18;270(33):19269-76., XP000907443	1-3,5,6, 14,22, 24,25, 27,30
le document en entier	1-27,30
FROHNERT BI, HUI TY, BERNLOHR DA.: "Identification of a functional peroxisome proliferator-responsive element in the murine fatty acid transport protein gene." J BIOL CHEM. 1 12;274(7):3970-7., février 1999 (1999-02), XP000907447 page 3973; figures 2,4A; tableau 1	1-3,5,6, 8,14,22, 24,25,27
MUKHERJEE ET AL: "RXR agonists activate PPARalpha-inducible genes, lower triglycerides, and raise HDL levels in vivo." ARTERIOSCLER THROMB VASC BIOL., vol. 18, no. 2, février 1998 (1998-02), XP000913726	1-3,5,6, 10,14, 16,22, 24,25, 27,30
le document en entier	1-27,30
WO 98 21349 A (STAELS BART ;MAHFOUDI ABDERRAHIM (FR); AUWERX JOHAN (FR); BENOIT P) 22 mai 1998 (1998-05-22)	1-27
VX1 WAP	ol. 18, no. 2, février 1998 (1998-02), P000913726 e document en entier O 98 21349 A (STAELS BART ;MAHFOUDI BDERRAHIM (FR); AUWERX JOHAN (FR); BENOIT



RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demando Internationale No
PCT 00/01744

		PCT/ 00/01744			
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie '	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages po	ertinents	no. des revendications visées		
X	WO 96 01317 A (SALK INST FOR BIOLOGICAL STUDI) 18 janvier 1996 (1996-01-18) page 16, ligne 19 -page 17, ligne 18; revendications 1-15,18,23,25,29,33; figure 2 page 20, ligne 15 -page 22, ligne 21		1-3,5,6, 14,22, 24-30		

•			
		,	